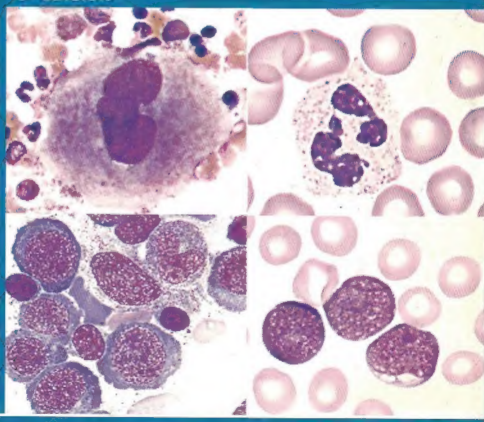
Carr • Rodak

# Atlas de Hematología Clínica

3a EDICIÓN







Ruiz Reyes • Roiz Argüelles Fundamentos de Interpretación Clínica de los Exámenes de Loboratorio. 2º edición 378 páginos / rústica / 21 x 27 / 2010



Ruiz Argüelles

Fundamentos de Hematología. 4°edición
334 páginas / rústica / 21 x 28 / 2009

# Atlas de Hematología Clínica

BIBL CT FO

CE

Refe

E

# Atlas de Hematología Clínica

3ª EDICIÓN

Jacqueline H. Carr, MS,

CLSpH(NCA), CLDir(NCA)

Directora de Laboratorio Departamento de Patología y Laboratorio Clínico Clarian Health Indianápolis, Indiana, Estados Unidos

Bernadette F. Rodak, MS,

CLSpH(NCA)

Profesora

Programa de Ciencias en el Laboratorio Clínico Departamento de Patología y Laboratorio Clínico School of Medicine, University of Indiana Indianápolis, Indiana, Estados Unidos



BUENOS AIRES - BOGOTÁ - CARACAS - MADRID - MÉXICO - PORTO ALEGRE e-mail: info@medicapanamericana.com
www.medicapanamericana.com

Título del original en inglés CLINICAL HEMATOLOGY ATLAS. Third edition © 2009, 2004, 1999, by Saunders, an imprint of Elsevier Inc. All rights reserved

O Gestora de Derechos Autorales, S.L. Madrid, España

Traducción de EDITORIAL MÉDICA PANAMERICANA, S.A.C.F Efectuada por la doctora María Victoria Preciado

3º edición, encro de 2010 1º reimpresión de la 3º edición, agosto de 2010

Los editores han hecho todos los esfuerzos para localizar a los poseedores del copyright del material fuente utilizado. Si inadvertidamente hubieran omitido alguno, con gusto harán los arreglos necesarios en la primera oportunidad que se les presente para tal fin.

Gracias por comprar el original. Este libro es producto del esfuerzo de profesionales como usted, o de sus profesores, si usted es estudiante. Tenga en cuenta que fotocopiarlo es una falta de respeto hacia ellos y un robo de sus derechos intelectuales,

Las ciencias de la salud están en permanente cambio. A medida que las nuevas investigaciones y la experiencia elínica amplían muestro conocimiento, se requieren modificaciones en las modalidades terapénticas y en los tratamientos farmacológicos. Los autores de esta obra han verificado toda la información con fuentes confiables para asegurarse de que ésta sea completa y acorde con los estándares aceptados en el momento de la publicación. Sin embargo, en vista de la posibilidad de un error humano o de cambios en las cicacias de la salud, ni los autores, ni la editorial o cualquier otra persona implicada en la preparación o la publicación de este trabajo, garantizan que la totalidad de la información aquí contenida sos exacia o completa y no se responsabilizan por errores u omisiones o por los resultados obtenidos del uso de esta información. Se aconseja a los lectores confirmarla con otras fuentes. Por ejemplo, y en particular, se recomienda a los lectores revisar el prospecto de cada fármaco que planean administrar para cerciorarse de que la información contenida en este libro sea correcta y que no se hayan producido combios en las dosis sugeridas o en las contraindicaciones para su administración. Esta recomendación cobra especial importancia con relación a fármacos nuevos o de uso infrecuente.



Visite nuestra página web: http://www.medicapanemericana.com

#### ARGENTINA

Marcelo T. de Alvear 2145 (C1122AAG) Buenos Airos, Argentina Tel.; (54-11) 4821-5520 / 2066 / Fax (54-11) 4821-1214 e-mail: info@medicapanamericana.com

#### COLOMBIA

Carrera 7a A № 69-19 - Bogotá D.C., Colombia Tel.: (57-1) 345-4508 / 314-5014 / Fax: (57-1) 314-5015 / 345-0019 e-mail: infomp@medicapanamericana.com.co

ISBN: 978-950-06-0101-6

Carr, Jacqueline H.

Atlas de hematología clínica / Jacqueline H. Carr y F. Bernadette Rodak. - 3ª ed. -1ª reimp. - Buenos Aires; Médica Panamericana 2010 276 p.; 24×17 cm.

Traducido por: María Victoria Preciado ISBN 978-950-06-0101-6

 Hematología. I. Rodak, F. Bernadette II. Preciado, María Victoria, trad. III. Título CDD 616.15

#### **ESPAÑA**

Alberto Alcocer 24, 6<sup>4</sup> (28036) - Madrid, España Tel.: (34) 91-1317800 / Fax: (34) 91-1317805 / (34) 91-4570919 e-mail: info@medicapanamericapa.cs

#### MÉXICO

Hegel Nº 141, 2º piso Colonia Chapultepec Morales Delegación Miguel Hidalgo - C.P. 11570 - México D.F. Tel.: (52-55) 5250-0664 / 5262-9470 / Fax: (52-55) 2624-2827 e-mail: infomp@medicapanamericapa.com.mg

#### VENEZUELA

Edificio Polar, Torre Oeste, Piso 6, Of. 6 C Plaza Venezuela, Urbanización Los Cuobos, Parroquia El Recreo, Municipio Libertador, Caracas Depto. Capital, Venezuela Tel.: (58-212) 793-2857/6906/5985/1666 Fax: (58-212) 793-5885 e-mail: info@medicapanamericana.com.yc

#### IMPRESO EN ESPAÑA



Hecho el depósito que dispone la ley 11,723. Fodos los derechos reservados. Este libro o cualquiera de sus partes no podrán ser reproducidos ni archivados en sistemas recuperables, ni transmitidos en ninguna forma o por ningún medio, ya sean mecánicos o electrónicos, fotocopiadoras, grabaciones o cualquier otro, sin el permiso previo de Editorial Médica Panamericana S.A.C.F.

© 2010. EDITORIAL MÉDICA PANAMERICANA S.A.C.F. Marcelo T. de Alvear 2145 - Buenos Aires - Argentina

> Depósito legal; M-31306-2010 Impreso en España

A nuestros esposos Robert Hartman

y Charles Carr, a nuestras hijas, Kimberly Carr Mayrose

y
Alexis Carr
y a todos los estudiantes que nos
han enseñado hematología

# Agradecimientos

Desde el inicio hasta la conclusión de este trabajo, hemos contado con la gran ayuda y el estímulo de los profesores y miembros del Departamento de Patología y Laboratorio Clínico del Indiana University Medical Center. Durante las dos últimas ediciones, las siguientes personas han hecho un gran esfuerzo para ayudarnos a seguir haciendo realidad nuestro sueño. Agradecemos a Carol Bradford, MT(ASCP)SH, Departamento de Medicina, por poner a nuestra disposición su inmensa colección de preparados; a George Girgis, MT(ASCP), por compartir su increíble colección de preparados de líquidos corporales, además de su conocimiento especializado en morfología de células sanguíneas y de líquidos corporales; a Michael Goheen, MS, supervisor del Laboratorio de Microscopia electrónica, por su conocimiento especializado y paciencia; a John Griep, MD, Profesor del Departamento de Patología y Laboratorio Clínico de la Indiana University School of Medicine, por su consejo de experto y su apoyo moral; a Linda Marler y Jean Siders, por su ayuda técnica con la fotografía y la edición digitales; a Linda Kasper y Linda Marler, profesoras del Programa de Ciencias en el Laboratorio Clínico, por su apoyo y paciencia durante este emprendimiento. Un agradecimiento particular para nuestras familias por su compresión ante las muchas horas que pasamos alejadas de ellas para conseguir este objetivo.

Queremos transmitir también un agradecimiento especial para los profesionales de Elsevier que nos condujeron a través de la producción de este atlas. A Ellen Wurm-Cutter, Directora Editorial, quien tuvo la paciencia de una santa y perseveró con nosotras aun cuando el trabajo se hizo difícil; a Loren Wilson, Directora Ejecutiva; a Jonathan Taylor, Gerente de Proyecto y a Patricia Tannian,

Gerente de Publicaciones.

### Prefacio

Si bien son numerosos y excelentes los atlas de hematología disponibles para ordenadores personales y en Internet, la mayoría de las veces estos medios electrónicos no son de ayuda para los profesionales que estudian la morfología celular, quienes necesitan las fotografías cuando deben identificar células. Dado que el aspecto más importante de un atlas es la morfología, la intención es que el Atlas de Hematología Clínica se utilice en forma conjunta con un libro de texto como Hematología: Fundamentos y aplicaciones elínicas, tercera edición, de Rodak BF, Fritsma GA y Doig K, que trata la fisiología y el diagnóstico en forma integrada con la morfología.

Este atlas se diseñó para un público diverso, que incluye estudiantes de medicina, residentes de hematología, hemoterapeutas, bioquímicos y médicos generales. También es un recurso valioso para los técnicos y licenciados en análisis clínicos especializados en un área de la hematología o para aquellos profesionales que se desempeñan en el campo de una especialidad multidisciplinaria.

## Organización

Como se explica frecuentemente, el análisis de la morfología de un frotis de sangre periférica depende de la calidad del frotis y de la tinción. En el Capítulo 1 se efectúa una revisión de la preparación de los frotis, la tinción y el área apropiada en la cual evaluar la distribución y morfología de las células. Para facilitar la capacitación inicial en el examen de frotis hematológicos, se presenta un cuadro que resume la morfología de los leucocitos que se hallan en un recuento diferencial normal, junto con múltiples ejemplos de cada tipo celular.

El Capítulo 2 muestra esquemáticamente las características hematopoyéticas de la maduración celular. La maduración celular en general, junto con una microfotografía electrónica en la que se observan los orgánulos, ayudará a los lectores a correlacionar las subestructuras con el aspecto de las células al microscopio óptico. La visualización de la maduración de la célula normal es esencial para comprender los procesos de la enfermedad. Esta correlación entre los esquemas, las microfotografías electrónicas y la morfología observada con tinción de Wright se mantiene a través de todos los capítulos de maduración celular. La Figura 2.1 ha sido rediseñada para permitir la comparación entre las etapas de maduración de las diferentes líneas celulares. Además, el diagrama contribuye a que el lector reconozca los sitios anatómicos en los cuales ocurre normalmente cada etapa de la maduración.

Los Capítulos 3 al 9 presentan la maduración individual de cada línea celular; además, repiten el segmento respectivo del esquema hematopoyético global del Capítulo 2 para ayudar al lector a comprender la relación de cada línea celular en el contexto general de la hematopoyesis. En estos capítulos, cada etapa de la maduración se representa mediante una imagen en color, un esquema y una microfotografía electrónica. Asimismo, se presenta un resumen con una descripción de cada célula, que incluye el tamaño, la relación núcleo/citoplasma, las características morfológicas y los valores de referencia en la sangre periférica y la médula ósea. La figura final de cada uno de estos capítulos resume la maduración del linaje celular por medio de la repetición del segmento hematopoyético, con las microfotografías correspondientes. Una novedad de esta edición es la utilización de diversas nomenclaturas para la maduración eritroide y de la terminología más común para la descripción de la morfología de los critrocitos.

Los Capítulos 10 al 12 se refieren a las alteraciones celulares individuales de los critrocitos, es decir, las variaciones en el tamaño, el color, la forma y la distribución, así como las inclusiones halladas en los eritrocitos. Cada variación se presenta junto a una descripción de la alteración, o composición de la inclusión, y el trastorno al cual se asocia.

Dado que las enfermedades con frecuencia presentan combinaciones de las alteraciones celulares, el Capítulo 13 integra los hallazgos morfológicos con las características diagnósticas de los trastornos que afectan principalmente a los eritrocitos.

En los Capítulos 14 y 15 se describen las alteraciones nucleares y citoplasmáticas de los leucocitos a modo de introducción para su correlación con los trastornos leucocitarios.

Tal como se describe en los Capítulos 15 al 20, las enfermedades vinculadas a la producción excesiva o alterada de las células son consecuencia de una detención en la maduración, el desarrollo asincrónico o la proliferación de una línea celular.

Las autoras han procurado que los defectos celulares en los trastornos leucocitarios se puedan comparar visualmente con el proceso hematopoyético normal para lograr una comprensión más completa del desarrollo normal y alterado. Se recomienda a los lectores referirse a la ilustración de la hematopoyesis normal, Figura 2.1, para comparar las células normales con las anormales y para comprender mejor la progresión de las enfermedades. Una novedosa característica de esta edición es el agregado de una imagen de una célula normal en la misma página, la que permite realizar comparaciones detalladas; por ejemplo, una granulación tóxica o la falta de granulación respecto de la granulación normal.

El Capítulo 21 presenta las tinciones más comunes junto con un cuadro de resumen que facilita su interpretación. Las tinciones citoquímicas contribuyen al diagnóstico de los trastornos leucoproliferativos. Los microorganismos, incluidos los parásitos, pueden observarse en los frotis de sangre periférica, y en el Capítulo 22 se muestra una breve revisión fotográfica. Se agregaron microorganismos; entre ellos, Ehrlichia spp. y Trypanosoma cruzi. Se sugiere que los lectores consulten una referencia bibliográfica de microbiología para obtener una descripción más detallada, como Textbook of Diagnostic Microbiology, tercera edición, de Mahon CM, Lehman DC y Manuselis G.

El Capítulo 23 incluye microfotografías que no están clasificadas en ningún área en particular, como por ejemplo, adipocitos, células en mitosis, células de metástasis tumorales y artefactos.

El Capítulo 24, el cual es nuevo en esta tercera edición, describe hallazgos esperables en la sangre periférica de recién nacidos, como la variación anticipada en la morfología y en la distribución celular.

El Capítulo 25 consiste en una revisión de los hallazgos microscópicos más frecuentes en los líquidos corporales. No se propone como una revisión integral de la citología de los líquidos corporales, sino como una referencia rápida para el microscopista que se inicia y también para el profesional entrenado.

La mayor parte de las imágenes de esta tercera edición se tomó mediante fotografía digital. En suma, creemos que este atlas es un recurso integral y valioso para cualquier laboratorio clínico. La calidad de las ilustraciones de los esquemas, microfotografías electrónicas y fotografías en color se pone en evidencia por sí misma. Esperamos que este atlas enriquezca el proceso de aprendizaje del alumno y sea una importante herramienta de referencia para el profesional.

Jacqueline H. Carr Bernadette F. Rodak

## Indice

- 1 Introducción al examen de frotis de sangre periférica, 1
- 2 Hematopoyesis, 11
- 3 Maduración entroide, 19
- 4 Maduración de megacariocitos, 33
- 5 Maduración mieloide, 41
- 6 Maduración de monocitos, 55
- 7 Maduración de eosinófilos, 65
- 8 Maduración de basófilos, 75
- 9 Maduración linfoide, 79
- 10 Variaciones en el tamaño y en el contenido de hemoglobina de los eritrocitos, 89
- 11 Variaciones en la forma y el color de los entrocitos, 93
- 12 Inclusiones eritrocíticas 107
- 13 Enfermedades que afectan a los eritrocitos, 115
- 14 Alteraciones nucleares de los leucocitos, 131
- 15 Alteraciones citoplasmáticas de los leucocitos, 135
- 16 Leucemia mieloide aguda, 151
- 17 Leucemia linfoide aguda, 165
- 18 Trastornos mieloproliferativos, 169
- 19 Síndromes mielodisplásicos, 175
- 20 Trastornos linfoproliferativos malignos, 185
- 21 Tinciones citoquímicas, 197
- 22 Microorganismos, 205
- 23 Otras células, 215
- 24 Morfo ogía normal de la sangre periférica del recién nacido, 227
- 25 Líquidos corporales, 231

Indice analítico, 255





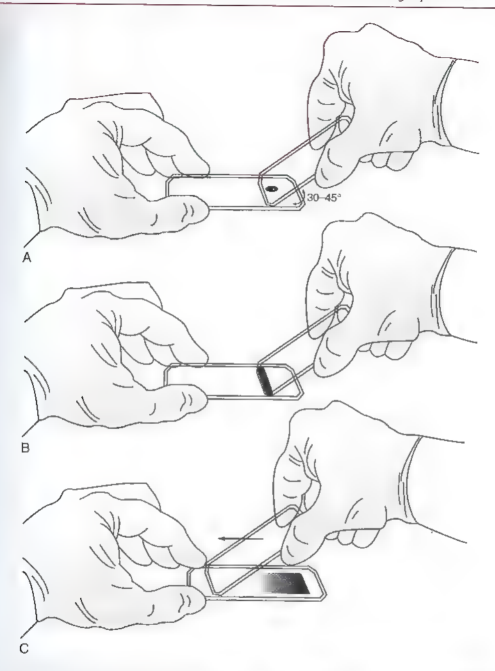
Un frotis de sangre preparado en forma adecuada es esencial para asegurar la evaluación correcta de la morfología celular. Se encuentra disponible una variedad de métodos para la preparación y la tinción de los frotis de sangre; a continuación se describen los más comunes. El estudio de otras metodologías supera el alcance de este atlas; sin embargo, las descripciones detalladas de esos procedimientos pueden hallarse en libros de texto de hematología.

## PREPARACIÓN DE UN FROTIS CON LA TÉCNICA DEL PORTAOBJETOS EN CUÑA

La preparación de extendidos con la técnica del portaobjetos en cuña es la más conveniente y común para hacer un frotis de sangre periférica. Esta técnica requiere al menos de dos portaobjetos de vidrio, limpios, de 75 × 25 mm. Se recomienda el empleo de portaobjetos para microscopia de alta calidad, con bordes biselados. Uno de los portaobjetos se utiliza como soporte del extendido sanguíneo y el otro como portaobjetos extensor, los que luego pueden invertirse para preparar un segundo extendido. Una gota de sangre anticoagulada con ácido etilendiaminotetrascético (EDTA) de aproximadamente 3 mm de diámetro se coloca en un extremo del portaobjetos. Una alternativa aceptable es colocar una gota de sangre de tamaño similar obtenida por punción de un dedo o del talon. El tamaño de la gota de sangre es importante. Las gotas demasiado grandes forman extendidos muy largos o gruesos, mientras que las que son demasiado pequeñas por lo general producen extendidos cortos o delgados. Al preparar el frotis, el portaobjetos extensor debe ser sostenido de manera segura por delante de la gota de sangre en un ángulo de 35-45 grados con respecto al otro portaobjetos (Figura 1-1, 1/). El portaobjetos extensor se desl.za hacia atrás hasta que toma contacto con la gota de sangre y se lo sostiene en esa posición hasta que la sangre se esparce por todo el ancho del portaobjetos (Figura 1-1, B). A continuación, el extensor se desliza con rapidez y suavidad hacia el otro extremo del portaobjetos que s rve de soporte del extendido, con lo que se crea un frotis en cuña (Figura 1-1, A). Es importante que se tome y extienda toda la gora de sangre. El movimiento lucia delante del portaobjetos extensor demasiado lento acentifa la distribución incorrecta de los leucocitos debido a que empuja las células más grandes -por ejemplo, monocitos y granulocitos- hacia el final y los bordes del frotis. Es esencial mantener un ángulo constante entre los portaobjetos y una presión suave y uniforme. Con frecuencia, es necesario ajustar el ángulo entre los portaobjetos para obtener un extendido satisfactorio. Para los hematocritos mayores que los normales, el ángulo entre los portaobjetos debe disminuirse para que el extendido no sea demassado corto y grueso. Para los hematocritos extremadamente bajos, el ángulo entre los portaobjetos debe aumentarse. Un frotis de sangre penférica realizado correctamente (Figura 1-2) presenta las siguientes características:

- Alrededor de dos tercios a tres cuartos de la longitud total del portaobjetos está cubierta por el extendido.
- 2 Es ligeramente redondeado en su borde en pluma (porción más delgada), no en forma de bala.
- 3. Los hordes laterales del frotis deben ser visibles. La utilización de portaobjetos con esquinas biscladas puede facilitar esta apariencia.
- 4. Es liso, sin irregularidades, agujeros o rayas.
- 5. Cuando el portaobjetos se observa a la luz, el borde en pluma del trotis debe tener una apatiencia en "arco iris".
- 6. Se toma y extiende la gota completa

La Figura 1-3 muestra ejemplos de frotis no aceptables.



**Figura 1-1** Técnica del portaobjetos en cuña para la preparación de un frotis de sangre periférica. A. Ángulo correcto para sujetar el portaobjetos extensor. B. Distribución de la sangre a lo ancho del portaobjetos. C. Terminación del frotis con la técnica del portaobjeto en cuna (De Rodak BF, Fritsma GA, Doig K: *Hematology: clinical principles and applications*, 3<sup>rd</sup> ed, Philadelphia, 2007, Saunders).



Figura 1-2 Frotis de sangre periférica bien realizado. (De Rodak BF, Fritsma GA, Doig K: *Hematology: clinical principles* and applications, 3<sup>rd</sup> ed, Philadelphia, 2007, Saunders.)

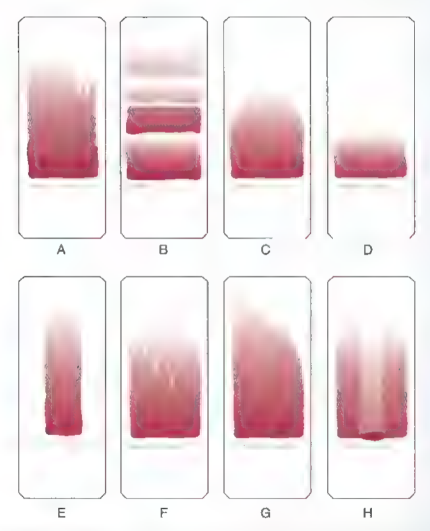
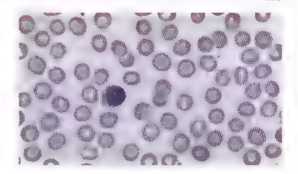


Figura 1-3 Ejemplos de frotis no aceptables y causas. A. Portaobjetos sucio. B. Salteo: presión despareja durante la extensión. C. Ángulo inapropiado del portaobjeto extensor; movimiento demasiado tápido del portaobjetos extensor. D. El ángulo entre los portaobjetos es demasiado amplio o la gota de sangre fue demasiado pequeña (las condiciones opuestas resultan en un frotis demasiado largo). E. No se permitió que la sangre se distribuyera a lo ancho del portaobjeto antes de que el extendido se realice F. Hiperlipidemia o aceite presente en el portaobjeto G. Presión despareja sobre los lados del portaobjeto extensor. H. Gota de sangre parcialmente seca antes de realizar el frotis. (De Rodak BF, Fritsma GA, Doig K: Hematology clinical principles and applications, 3<sup>rd</sup> ed, Philadelphia, 2007, Saunders.)

Figura 1-4 Tinción óptima de un frotis de sangre periférica que demuestra el área apropiada en la cual realizar la determinación del recuento diferencial, la morfología de los leucocitos y la estimación del número de plaquetas. Se muestra sólo el centro del campo; un campo completo contendría entre 200 y 250 eritrocitos (×1.000).



TINCIÓN DEL FROTIS DE SANGRE PERIFÉRICA El propósito de teñir los frotis sanguíneos es identificar las células y reconocer fácilmente la morfología a través del microscopio. La unción de Wright o Wright-Giemsa es la utilizada con mayor frecuencia para frotis de sangre periférica o médula ósea. Ambas contienen cosina y azul de metileno; por lo tanto, se denominan tinciones policrómicas.

Las células se fijan sobre el portaobjetos de vidrio con el metanol de la tinción. Las reacciones de tinción dependen del pH; la tinción real de los componentes celulares suce-de cuando se agrega una solución amortiguadora (pH 6,4) a la tinción. El azul de metileno libre es básico y tiñe de azul los componentes celulares ácidos como, por ejemplo, el RNA. La eosina libre es ácida y tiñe de rojo los componentes básicos, como la hemoglobina o los gránulos eosinófilos. Los neutrófilos poseen gránulos citoplasmáticos que tienen pH neutro y admiten algunas características de ambas tinciones. Los detalles de los métodos específicos de tinción de frotis de sangre periférica o médula ósea, incluidos los métodos automatizados, pueden hallarse en un libro de texto de hematología.

Un frotis teñido de manera adecuada (Figura 1-4) tiene las siguientes características:

- 1. Los eritrocitos deben ser de color rosa a salmón.
- 2. Los núcleos son de color azul oscuro a violeta.
- 3. Los gránulos citoplasmáticos de los neutrófilos son de color lila.
- 4. Los gránulos citoplasmáticos de los basófilos son de color azul oscuro a negro.
- 5. Los gránulos citoplasmáticos de los eosinófilos son de color rojo a anaranjado.
- 6. El área entre las células debe estar limpia y libre de precipitados de colorante.

Es necesario contar con un extendido bien teñido para lograr una interpretación exacta de la morfología celular. Los mejores resultados de la tinción se obtienen a partir de frotis recientemente preparados en un período de 2 a 3 horas de recolectada la sangre. Los frotis deben dejarse secar completamente antes de teñirse. Las razones más frecuentes de una tinción defectuosa de frotis se enumeran en el recuadro 1-1, por lo que éste puede ser utilizado como guía de solución de problemas.

#### **EXAMEN DEL FROTIS DE SANGRE PERIFÉRICA**

EXAMEN CON OBJETIVO 10x El examen del frotis sanguínco es un proceso de varios pasos. Se comienza con el análisis del frotis con un barrido del portaobjetos con el objetivo 10x o de bajo aumento. Este paso es necesario para determinar la calidad general del frotis, incluida la distribución anormal de los entrocitos que sugiere la presencia de roule-aux (o autoaglutinación) o la de un número desproporcionado de grandes células nucleadas (p. ej., monocitos o neutrófilos) en los bordes del extendido. Si esto último sucede, debe prepararse otro frotis. Además, el examen del frotis con objetivo 10x permite la rápida detección de grandes células anormales, como blastos, linfocitos reactivos y parásitos.

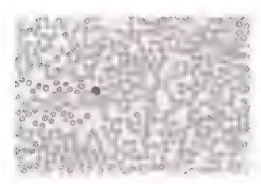
- Los eritrocitos aparecen de color gris
- Los leucocitos están demasiado oscuros
- Los gránulos de los eosinófilos son de color gris, no anaranjados
- El colorante o la sustancia amortiguadora están demasiado alca.inos (.o más común)
- Lavado inadecuado
- Tinción prolongada
- Muestra de sangre heparinizada

S I post spread to

- Los eritrocitos están demasiado pálidos o de color rojo
- Los leucocitos son apenas visibles
- El colorante o la sustancia amortiguadora están demasiado ácidos (lo más común)
- Pérdida de capacidad amortiguadora (demasiado estrecha)
- Exceso de lavado

De Rodak BF, Fritsma GA, Doig K: *Hematology: clinical principles and applications*, 3<sup>rd</sup> ed, Philadelphia, 2007, Saunders.

EXAMEN CON OBJETIVO 40× Con el empleo del objetivo 40× (gran aumento seco), se busca un área del frotis en la cual los eritrocitos se encuentren uniformemente distribuidos y en donde apenas se toquen unos con otros (dos o tres células pueden superponerse) (Figura 1-5). Se examinan de 8 a 10 campos en esta área del frotis y se determina el número promedio de leucocitos por campo. Se multiplica el número promedio de leucocitos por campo de gran aumento por 2000 para obtener una aproximación del total de leucocitos contados/mm³ Este estimado es una herramienta de control de calidad útil para validar el recuento de leucocitos realizado por el analizador hematológico. Debe resolverse cualquier discrepancia entre el recuento de leucocitos del instrumento y el estimado por el frotis. Algunas razones de esta discrepancia pueden ser las siguientes: un frotis más rotulado, un frotis realizado a partir de la muestra incorrecta del paciente y un mal funcionamiento del analizador hematológico.



**Figura 1-5** Área correcta del frotts de sangre para realizar la evaluación de la distribución celular y la estimación de los leucocitos (×400).

Figura 1-6 Patrón en guarda griega para realizar el recuento diferencial de leucocitos. (De Rodak BF, Fritsma GA, Doig K: Hematology: clinical principles and applications, 3<sup>rd</sup> ed, Philadelphia, 2007, Saunders.)



EXAMEN CON OBJETTVO 100× El paso siguiente en la evaluación del frotis es reali zar el recuento diferencial de leucocitos. Esto se efectúa en la misma área del frotis en la que se hizo el estimado del recuento de leucocitos, pero utilizando el objetivo de inmersión en aceite 100×. Cuando se analiza el área correcta de un frotis de un paciente con recuento normal de eritrocitos, se observan alrededor de 200 a 250 eritrocitos por campo de 100× (véase Figura 1-4). Por lo general, el recuento diferencial incluye el conteo y la clasificación de 100 leucocitos consecutivos y el informe de estas clases como porcentajes. El recuento diferencial se realiza de modo sistemático; para ello se utiliza un recorrido en patrón de guarda griega (Figura 1-6), que minimiza los errores de distribución de los leucocitos. Los resultados se informan como porcentajes de cada tipo de leucocito observado durante el recuento. Un ejemplo de recuento diferencial de leucocitos es el siguiente: 3% de neutrófilos en banda, 55% de neutrófilos polimorfonucleares, 30% de linfocitos, 6% de monocitos, 4% de eosmófilos y 2% de basófilos (Cuadro 1-1). Se informa también cualquier alteración de los leucocitos que se observe; por ejemplo, cambios tóxicos, cuerpos de Dohle, linfocitos reactivos y bastones de Auer. Cuando se encuentran presentes los eritrocitos nucleados se cuentan e informan como número de entrocitos nucleados/100 leucocitos. La evaluación de la morfología de los entrocitos, leucocitos y plaquetas y el recuento estimativo de plaquetas se realiza también utilizando el objetivo de immersión en aceite 100%. Las inclusiones de eritrocitos (p. ej., los cuerpos de Howell-Jolly) y las inclusiones de leucocitos (como los cuerpos de Döhle) pueden observarse también con este aumento. Cada laboratorio debe establecer protocolos para estandarizar el informe de estas alteraciones.

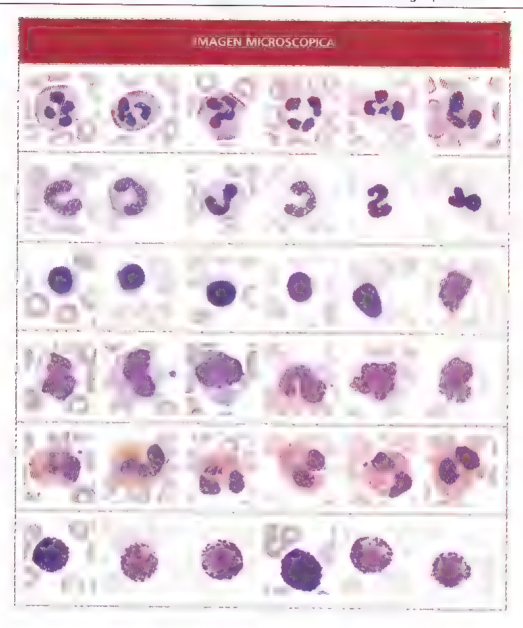
La evaluación de la morfología de los leucocitos es un aspecto importante del análisis del froris; se la utiliza en conjunto con los índices hematimétricos para describir si las células por tamaño, forma y color son normales o anómalas. La mayoría de los laboratorios utilizan enunciados concisos que describen la morfología global de los eritrocitos, que es coincidente con los índices hematimétricos. La evaluación microscópica de la morfología de los critrocitos debe ser congruente con la información suministrada por el analizador hematológico automatizado. De lo contrario, las discrepancias deben resolverse antes de informar los resultados al paciente.

El paso final del recuento diferencial es la estimación del número de plaquetas, en la que se utiliza el objetivo de inmersión en aceite 100×. Se realiza el recuento del número de plaquetas en 10 campos que correspondan a un área del frotis donde los eritrocitos apenas se toquen. El número promedio de plaquetas se multiplica por 20.000 para obtener un número estimativo del total de plaquetas presentes en la muestra. Este número estimativo se considera adecuado si coincide con el recuento normal de plaquetas; disminuido, si se encuentra por debajo del límite inferior normal para ese laboratorio; y aumentado, si se encuentra por encima de este límite. Un rango de referencia general es 150 a 450 × 10°/L (150 000 a 450.000/mm³). El número estimativo puede compararse con un recuento de plaquetas automatizado como una medida de control de calidad adicional.

#### CUADRO 1-1 Células halladas en un recuento diferencial normal de leucocitos

TIPOS CELULARES	TAMANO C.L.O.AR (um)	NUCLEO	CROMA-	PLASMA	GRANULOS	REFERENCIA EN FL ADULTO (sangre peri- férica) (%)	RANGO DE REFERENCIA EN EL ADULTO (CAMIAS
Neutrófilos po imorfonu- cleares (Poly, PMN), neu- trófilos seg- mentados (Seg)	10-15	2-5 lóbulos conectados por filamentos del- gados sin cro- matina visible	Grumos gruesos	Azul pálido a rosa	1°: Inusuales 2°: Abundantes	50-70	2,3-8,1
Neutrófi os en banda (Banda)	10-15	Forma de C o S; estrechado pero no en forma de fila- mento delgado; la cromatina debe ser visible en el filamento	gruesos	Azul pálido a rosa	1°: Escasos 2°: Abundantes	0-5	0-0,6
Linfocitos (Linf)	7-18*	Redondo a oval; puede ser ligeramente dentado; en ocasiones se observa el nucléolo	Conden- sada a intensa- mente conden- sada	Escaso a moderado; celeste cielo; puede presentar vacuolas	± Escasos azuró- filos	20-40	0,8-4,8
Monocitos (Mono)	12-20	Variable; puede ser redondo, en herradura o en forma de riñón. A menudo tiene pliegues que producen circunvolucio- nes similares a las del cerebro	, Símil encaje	Gris azula- do; puede tener seu- dópodos; las vacuo- las pueden estar ausentes o ser nume- rosas	Muchos gránulos finos, con fre- cuencia dan un aspecto de vidrio esmerilado	3 - 11	1,5-1,3
Eosinófilos (Eos)	12-17	2-3 óbulos conectados por filamentos del- gados sin cro- matina visible	Grumos gruesos	Rosa; puede presentar bordes irregulares	1°: Inusuales 2°: Abundantes rojos a anaranja- dos, redondos	0-5	0-0,4
Basófilos (Baso)	10-14	En general, 2 lóbulos conec- tados por fila- mentos delga- dos sin cromati- na visible	Grumos gruesos	Color lavanda a incoloro	1º: Inusuales 2º: Variable en número con dis- tribución irregu- lar; pueden ocul- tar el núcleo o desprenderse durante la tin ción, que da el aspecto de áreas vacias en el cito plasma	0-1	0-0,1

<sup>\*</sup> La diferencia de tamaño entre linfocitos pequenos y grandes se debe principalmente a la mayor cantidad de citoplasma.



Debe mencionarse que los técnicos experimentados pueden utilizar los objetivos de inmersión en aceite 40× y 50× de alta calidad para realizar el análisis diferencial del frotis sanguíneo. Sin embargo, todos los hallazgos anómalos deben verificarse con el objetivo 100×.

#### RESUMEN

Se puede obtener una cantidad considerable de información valiosa a partir de una adecuada preparación, tinción y evaluación del frotis de sangre periférica. La mayoría de los laboratorios utilizan frotis realizados por la técnica del portaobjetos en cuña a partir de sangre anticoagulada con EDTA y tenidos con la coloración de Wright o Wright-Giemsa. Los frotis deben ser analizados en el microscopio de manera sistemática utilizando primero el objetivo 10×, luego el objetivo de gran aumento seco 40× y por último el objetivo de inmersión en aceite 100×. La morfología y el recuento diferencial de los leucocitos, la morfología de los eritrocitos y el número estimativo de plaquetas se encuentran incluidos en la evaluación del frotis.



# Hematopoyesis

La hematopoyesis es un proceso enérgico de producción y maduración de las células de la argre que ocurre sobre todo en la médula ósea. El proceso comienza con la célula madre potencial, la cual es capaz de proliferar, replicarse y diferenciarse. En respuesta a citomacre mieloide o linfoide. Las células madre pluripotencial se diferenciará en una célula madre mieloide o linfoide. Las células madre mieloides y linfoides mantienen su capa propriencia. La célula madre linfoide se diferencia en una célula madre preB o programada. La célula madre mieloide produce una célula madre intermedia, CFU midad formadora de colomas-granulocito, eritrocito, monocito, megacariocítico, en respuesta a citocinas específicas se diferencia en el linaje eritroide, megacariocítico, de, monocítico, eosinófilo o basófilo. En este punto de la maduración, ninguna de celulas madre puede identificarse por su morfología, aunque se postula que su aspectos similar al de un linfocito pequeno en reposo. El área azul de la Figura 2-1 destaca la problación de células madre.

Las Figuras 2-2 y 2-3 ilustran la ultraestructura celular. Una revisión de los orgátacilitará la correlación de la maduración morfológica con la función celular Este de analiza en profundidad en los libros de texto de Hematología El Cuadro 2-1 de la ubicación, el aspecto y la función de cada orgánulo. Los cambios morfológica con la función celular este de la ubicación, el aspecto y la función de cada orgánulo. Los cambios morfológica con la función de cada orgánulo. Los cambios morfológica enerales durante la maduración de las células sanguíneas (Figura 2-4) incluyen los sequentes:

- Citoplasma basófilo a menos basófilo
- Reducción del tamaño celular
- Condensación de la cromatina nuclear

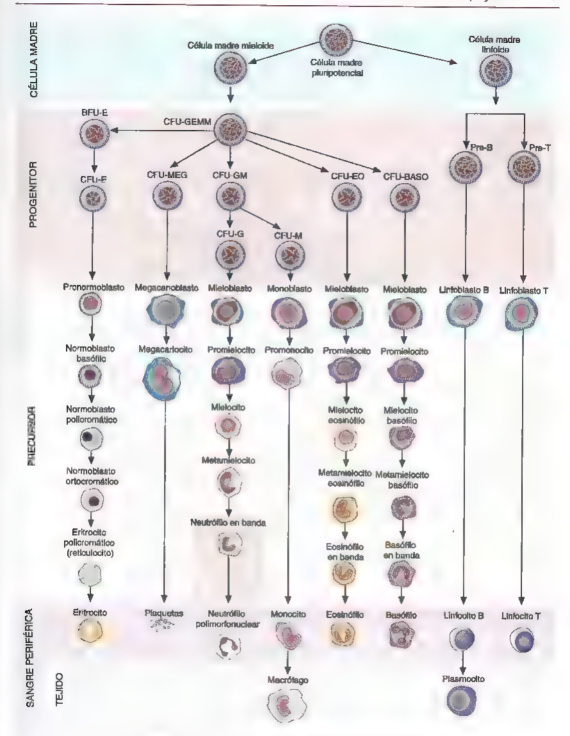


Figura 2-1 Representación gráfica de la hematopoyesis

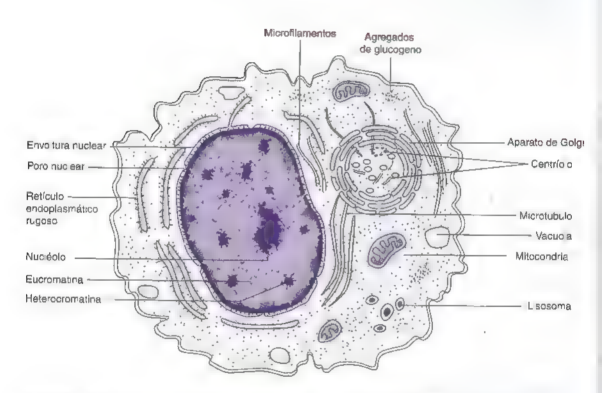


Figura 2-2 Esquema de una microfotografía electrónica. (De Rodak BF, Fritsma GA, Doig K: Hematology: clinical principles and applications, 3<sup>rd</sup> ed, Philadelphia, 2007, Saunders)

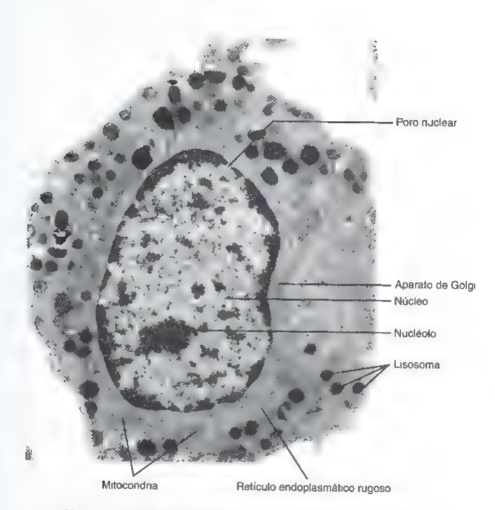


Figura 2-3 Microfotografía electrónica de la célula y sus orgánulos.

CUADRO 2-1 Resumen de los componentes celulares y su función

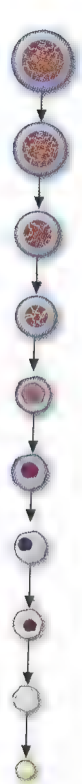
A STATE OF THE STA	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	Aspecto y tamaño por microscopie alestrántos	Function	- Constitution
Membranas nuclear, mitocondrial, de retícu o endoplasmá tico	Límite externo de la célula, núcleo, retículo endoplasmá- tico, mitocondria y otros orgánulos	En general, una bicapa lipídica constituida por proteínas, colesterol, fosfolípidos y polisacáridos; el espesor de la membrana varía con la célula o el orgánulo	Separa las estructuras del citoplasma, varios componentes, facilita y restringe el inter- cambio celular de sustancias	La membrana debe ser resistente y flexib e
Núcleo	Dentro de la célula	En general, redondo u oval pero varía según la célula; variaciones en el tamaño; contiene DNA	Centro de control de la célula que contiene el patrón genético	Rige la actividad celular y trasmite la información para el control celular
Nucléolo	Dentro del núcleo	En general, redondo o de forma irregular; 2-4 μm de tamaño; compuesto por RNA; puede haber 1-4 dentro del núcleo	Sitio de síntesis y procesamiento de diversos RNA ribosómico	La apariencia varía según la actividad celular; es de mayor tamaño cuando la cé ula está involucrada activamente en la sintesis de proteínas
Aparato de Golgi	Entre el núcleo y la superficie luminal de la célula	Sistema de sacos aplanados y apilados rodeados por una membrana; varían en tamaño	Involucrado en la modificación y el empaquetamiento de macromoléculas de secreción	Bien desarrollado en las ce ulas con gran actividad secretoria
Retículo endoplasmático	Aleatoriamente por · todo el citoplasma	Túbulos recubiertos por una membrana que se ramifican y se conectan con el núcleo y la membrana citoplasmá tica	Almacena y transporta líquidos y sustancias químicas	Dos t pos: liso sin ribosomas y rugoso con ribosomas en su superficie

Ribosomas	Mitocondria	Lisosomas	Microfilamentos	M'crotubulos	Centríolo
Libres en el citopiasma; en la superficie externa del retículo endoplasmático rugoso	A eatoriamente en el citoplasma	Aleatoriamente en el citoplasma	Cerca de la envoltura nuclear y en la proximidad del proceso mitótico	Citoesqueleto, cerca de la envoltura nuclear y parte de los componentes del centríolo cerca del aparato de Golgi	En el centrosoma cerca dei núcleo
Gránulos pequeños, 100-300 Å; compuesto de proteínas y ácidos nucleicos	Estructuras redondas u ovales; 3-14 nm de largo; 2-10 nm de ancho; la membrana posee dos capas; la capa interna presenta pliegues que se denominan crestas	Sacos rodeados por una membrana; varian en tamaño	Estructuras sólidas pequeñas de aproximadamente 5 nm de diámetro	Cilindros huecos formados por protofilamentos; 20-25 nm de diámetro, de longitud variable	Cilindros; 150 nm de drámetro, 300-500 nm de longitud
Producción de proteínas, como por ejemplo enzimas y proteínas sanguíneas	Es la "central electrica" de la célula; produce ATP, la fuente de energía celular	Contiene enzimas hidrolíticas para el sistema de digestión celular	Soporte del citoesqueleto y movilidad	Mantenimiento de la forma celular, la movilidad y el proceso mitótico	Actúan como puntos de inserción para las fibras del huso mitótico
Las proteínas de gran tamaño se sintetizan a partir de polirribosomas (cadenas de ribosomas)	Las cé uras activas poseen mayor número que las inactivas	Sí la membrana se rompe, las enz.mas hidrolíticas pueden destruir la célula	Formados por actina y miosina (proteínas contráctiles)	Producidos a partir de la polimerización de la tubulina; constituyen los husos mitóticos y parte de la estructura del centrío o	Nueve conjuntos de tripletes de microtúbulos

De Rodak Bf., Fritsma GA, Dolg K: *Hematology: clinical principles and applications, 3rd* ed, Philadelphia, 2007, Saunders. ATP, trifosfato de adenosina



Figura 2-4 A. Maduración celular general: cambios en el tamaño y la coloración celular. B. Maduración celular general: cambios en el tamaño del núcleo y la condensación de la cromatina. NOTA: Los entrocitos pierden el núcleo. El núcleo de los leucocitos se retiene, con maduración posterior. C. Células representativas. (De Diggs IW, Sturm D and Bell A: The morphology of human blood cells. 5ºn ed, Abbott Park, III, 1985. Abbott Laboratories. El empleo de las reproducciones correspondientes a The morphology of human blood cells ha sido autorizado por Abbott Laboratories, todos los derechos reservados por Abbott Laboratories.)



CAPTULO

# Maduración eritroide

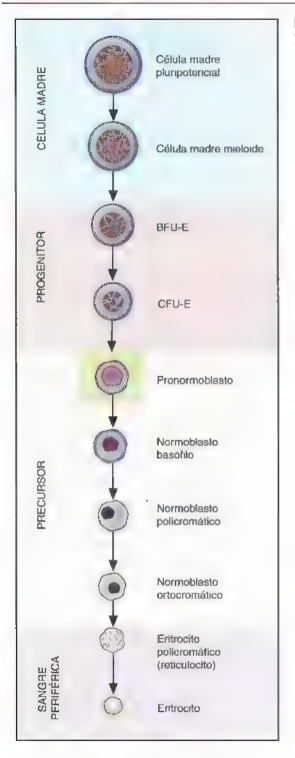


Figura 3-1 Secuencia eritroide Pronormoblasto.

#### **PRONORMOBLASTO**

#### Proeritroblasto Rubriblasto



Figura 3-2A Pronormoblasto.

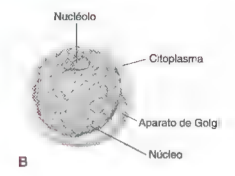


Figura 3-2B Esquema de un pronormoblasto.

TAMAÑO: 12-20 μm NÚCLEO: redondo Nucléolos: 1-2 Cromatina: fina

CITOPLASMA: azul oscuro RELACIÓN N/C: 8:1

INTERVALO DE REFERENCIA:

Médula ósea: 1% Sangre periférica: 0%

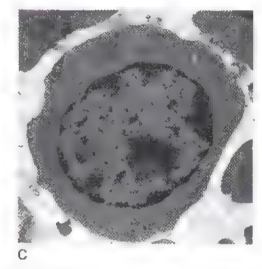


Figura 3-2C Microfotografía electrónica de un pronormoblasto (×15,575).

lodas las microfotografías son ×1.000 con unción de Wright Giemsa, salvo que se indique lo contrario.

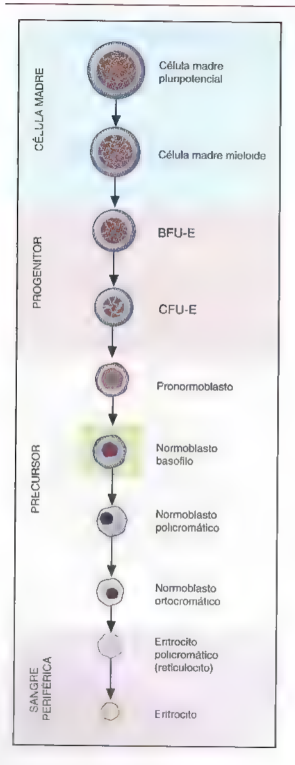


Figura 3-3 Secuencia eritroide Normoblasto basófilo.

# NORMOBLASTO BASÓFILO

#### Eritroblasto basófilo Prorrubricito



Figura 3-4A Normoblasto basófilo.

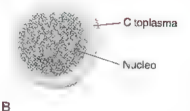


Figura 3-4B Esquema de un normoblasto basófilo.

TAMAÑO: 10-15 μm NÚCLEO: redondo Nucléolos: 0-1

Cromatina: ligeramente condensada

CITOPLASMA: azul oscuro

RELACIÓN N/C: 6:1

INTERVALO DE REFERENCIA:

Médula ósea: 1-4% Sangre periférica: 0%

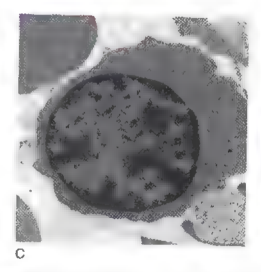


Figura 3-4C Microfotografía electrónica de un normoblasto basófilo (x15.575).

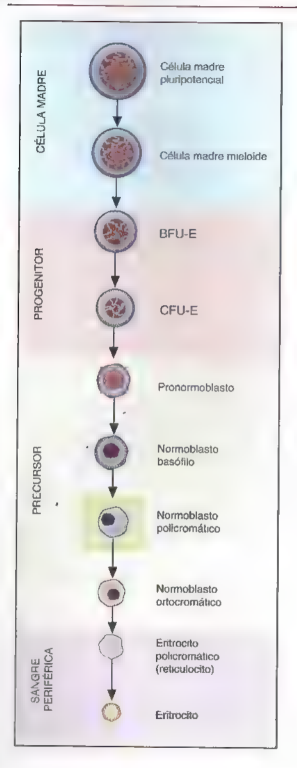


Figura 3-5 Secuencia eritroide Normoblasto policromático.

## NORMOBLASTO POLICROMÁTICO

## Eritroblasto policromático Rubricito



Figura 3-6A Normoblasto policromático.

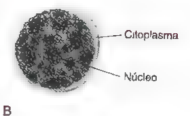


Figura 3-6B Esquema de un normoblasto policromático.

TAMAÑO: 10-12 μm NÚCLEO: redondo Nucléolos: 0

Cromatina: bastante condensada CITOPLASMA: azul grisáceo

RELACIÓN N/C: 4:1

INTERVALO DE REFERENCIA:

Médula ósea: 10-20% Sangre periférica: 0%

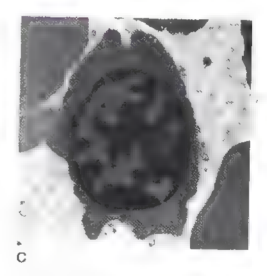


Figura 3-6C Microfotografía electrónica de un normoblasto policromático (x15.575).

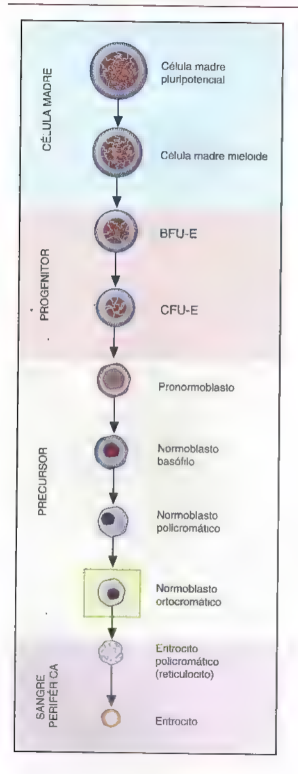


Figura 3-7 Secuencia eritroide – Normoblasto ortocromático.

## NORMOBLASTO ORTOCROMATICO

## Eritroblasto ortocromático Metarrubricito

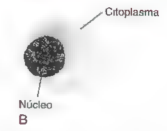


Figura 3-8B Esquema de un normoblasto ortocromático.

Α

Figura 3-8A Normoblasto ortocromático.

TAMAÑO: 8-10 μm NÚCLEO: redondo Nucléolos: 0

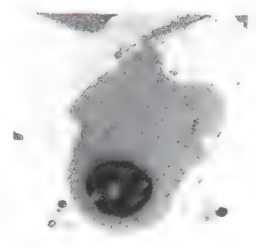
Cromatina: completamente condensada

CITOPLASMA: azul a salmón

RELACIÓN N/C: 0,5:1

INTERVALO DE REFERENCIA:

Médula ósea: 5-10% Sangre periférica: 0%



0

Figura 3-8C Microfotografía electrónica de un normoblasto ortocromático (×20.125).

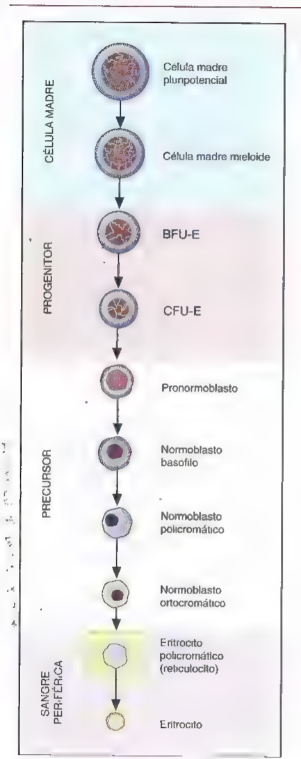


Figura 3-9 Secuencia eritroide Eritrocito policromático (reticulocito).

## ERITROCITO POLICROMÁTICO

## Eritrocito difusamente basófilo Reticulocito

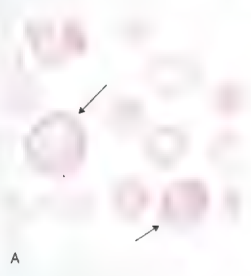


Figura 3-10A Erítrocito policromático.

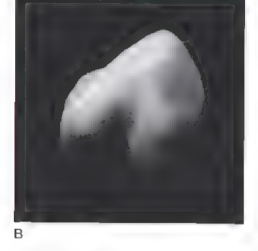


Figura 3-10B Microfotografía electrónica de barrido de un eritrocito policromático (×5.000).

TAMAÑO: 8-8,5 µm NÚCLEO: ausente Nucléolos: no posee Cromatina: no posee

CITOPLASMA: azul a salmón RELACIÓN N/C: no corresponde INTERVALO DE REFERENCIA:

Médula ósea: 1%

Sangre periférica: 0,5-2%

NOTA: cuando se utilizan tinciones supravitales (p. ej., azul de metileno nuevo), los eritrocitos policromáticos se observan

como reticulocitos.

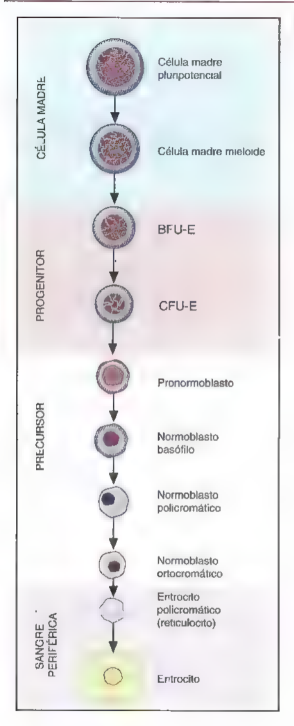


Figura 3-11 Secuencia eritroide Eritrocito.

## ERITROCITO



Figura 3-12A Eritrocito.

Figura 3-12B Microfotografía electrónica de barrido de un eritrocito (x2.500).

TAMAÑO: 7-8 μm NÚCLEO: ausente Nucléolos: no posee Cromatina: no posee CITOPLASMA: salmón

RELACIÓN N/C: no corresponde INTERVALO DE REFERENCIA: Médula ósea: no-corresponde

Sangre periférica: tipo celular predominante

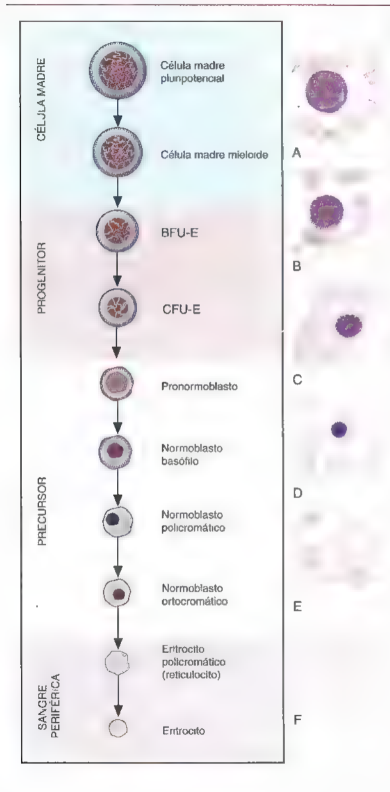


Figura 3-13 Secuencia eritrocitaria con (A) pronormoblasto, (B) normoblasto basófilo, (C) normoblasto policromático, (D) normoblasto ortocromático, (E) eritrocito policromático y (F) critrocito.

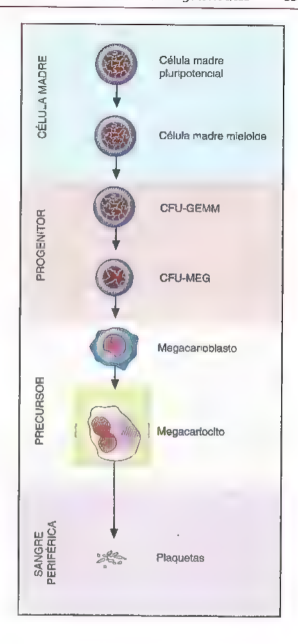


CAPITULO

# Maduración de megacariocitos



Figura 4-1 Secuencia megacariocítica – Megacariocito.



Los megacarioblastos no pueden identificarse con certeza mediante la tinción de Wright Giemsa. Todas las microfotografías son ×1.000 con tinción de Wright Giemsa, salvo que se indique lo contrario

## MEGACARIOCITO

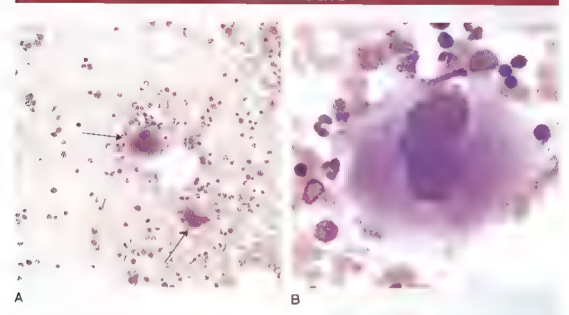


Figura 4-2A Megacariocito, estadio temprano – Médula ósea (×100).

Figura 4-2B Megacariocito, estadio temprano - Médula ósea (×500).

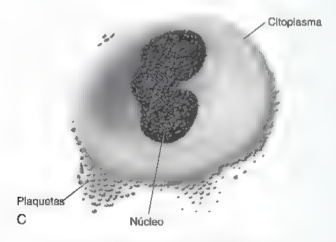
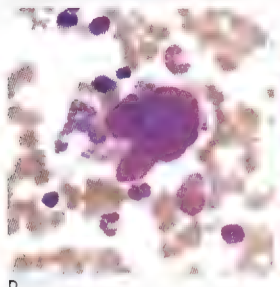


Figura 4-2C Esquema de un megacariocito.



**Figura 4-2D** Megacariocito, estadio tardío – Médula ósca (×500).



Figura 4-2E Megacariocito, estadio tardío – Médula ósea (×1,000).

TAMAÑO: 20-90 μm

NÚCLEO: 2-16 lóbulos (8 lóbulos: más

común)

NOTA: el tamaño de la célula varía según el

número de lóbulos presentes. CITOPLASMA: azul a rosa; abundante Gránulos: azul rojizos; de escasos a

abundantes

RELACIÓN N/C: variable INTERVALO DE REFERENCIA:

Médula ósea: 5-10 con objetivo 10x

(aumento de 100x)

1-2 con objetivo 50× (aumento de 500×)

NOTA: en general, los megacariocitos se informan como adecuados, aumentados

o disminuidos, pero no como

porcentaje. Sangre periférica: 0%

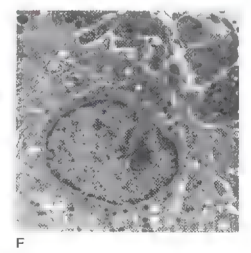


Figura 4-2F Microfotografía electrónica de un ynegacariocito (×16.500).

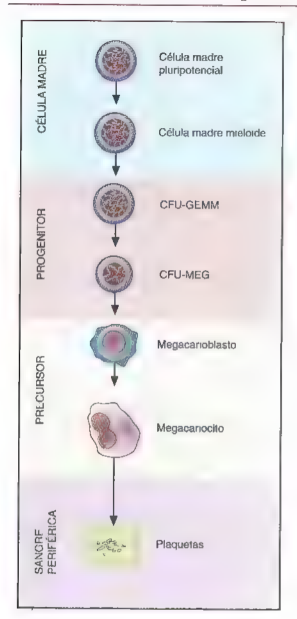


Figura 4-3 Secuencia megacariocítica Plaquetas.

## PLAQUETA



Figura 4-4A Plaquetas.

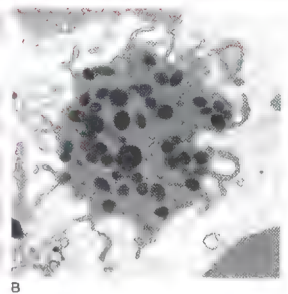


Figura 4-4B Microfotografía electrónica de una plaqueta (x28.750).

TAMAÑO: 2-4 μm NÚCLEO: no posee

CITOPLASMA: celeste a incoloro Gránulos: rojo a violeta RELACIÓN N/C: no corresponde INTERVALO DE REFERENCIA: Médula ósea: no corresponde

Sangre periférica: 7-25 con objetivo de

inmersión en aceite 100x

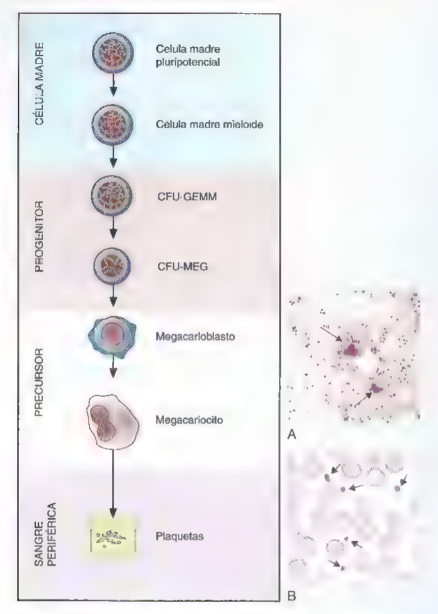
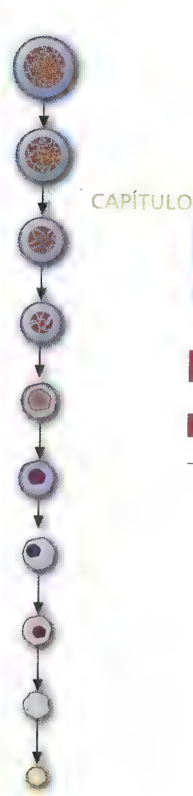


Figura 4-5 Secuencia megacariocítica con (A) megacariocito y (B) plaqueta.



## Maduración mieloide

Célula madre CÉLULA MADRE pluripotencial Célula madre mieloide **CFU GEMM** PROGENITOR CFU-GM CFU-G Mieloblasto Promielocito PRECURSOR Mielocito Metamielocito Neutrófilo en banda

Neutrófilo poirmorfonuclear

Figura 5-1 Secuencia mieloide Mieloblasto.

## MIELOBLASTO



Figura 5-2A Mieloblasto.

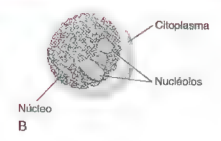


Figura 5-2B Esquema de un mieloblasto.

**ΤΑΜΑÑO:** 15-20 μm

NÚCLEO: redondo a ovalado

Nucléolos: 2-5 Cromatina: fina

CITOPLASMA: basofilia moderada Gránulos: ausentes o escasos

RELACIÓN N/C: 4:1

INTERVALO DE REFERENCIA:

Médula ósea: 0-1% Sangre periférica: 0%

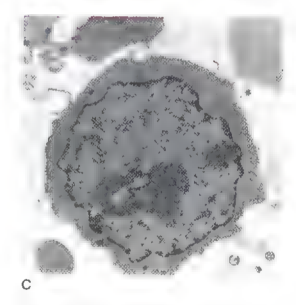


Figura 5-2C Microfotografía electrónica de un mieloblasto (x16.500).

Todas las nucrofotografías son ×1.000 con tunción de Wright Giemsa, salvo que se indique lo contrario

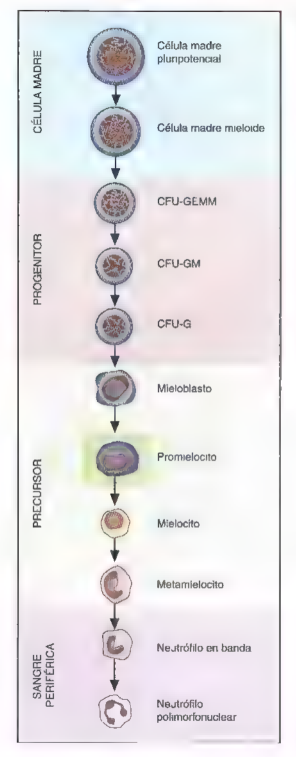


Figura 5-3 Secuencia mieloide Promielocito.

## PROMIELOCITO

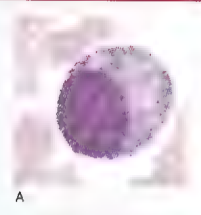


Figura 5-4A Promielocito.

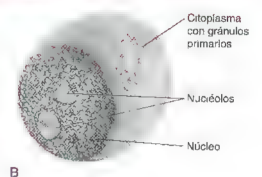


Figura 5-4B Esquema de un promielocito.

TAMAÑO: 14-20 μm

NÚCLEO: redondo a ovalado

Nucléolos: 1-3 o más

Cromatina: ligeramente más gruesa que en

el mieloplasto CITOPLASMA: basófilo

Gránulos:

Primarios: escasos a abundantes, rojo a

Secundarios: ninguno

RELACIÓN N/C: 3:1

INTERVALO DE REFERENCIA:

Médula ósea: 2-5% Sangre periférica: 0%



Figura 5-4C Microfotografía electrónica de un promielocito (x13.000).

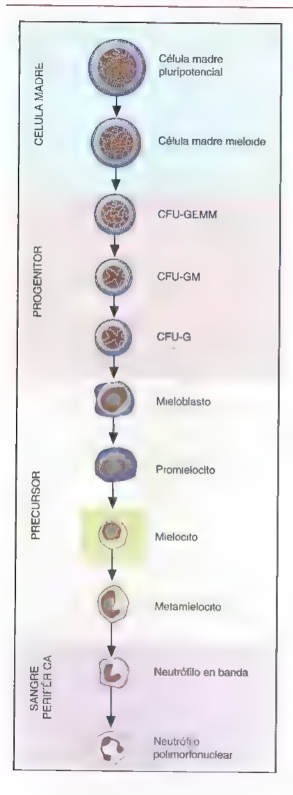


Figura 5-5 Secuencia mieloide Mielocito.

## **MIELOCITO**

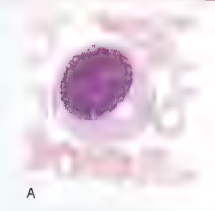


Figura 5-6A Mielocito.

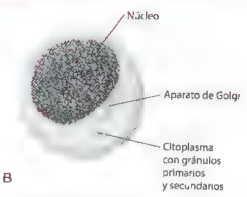


Figura 5-6B Esquema de un mielocito.

TAMAÑO: 12-18 μm

NÚCLEO: redondo a ovalado; puede presen-

tar un lado aplanado

Nucléolos: en general no se observan

Cromatina: gruesa y más condensada que en

el promielocito

CITOPLASMA: ligeramente basófilo

Gránulos:

Primarios: escasos a moderados Secundarios: número variable

RELACIÓN N/C: 2:1

INTERVALO DE REFERENCIA:

Médula ósea: 5-19% Sangre periférica: 0%

NOTA: a medida que la célula madura, los gránulos secundarios permiten diferenciar el linaje celular en neutrófilos, eosinófilos o basófilos.

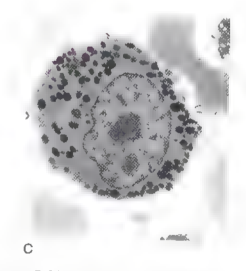


Figura 5-6C Microfotografía electrónica de un mielocito (×16.500).

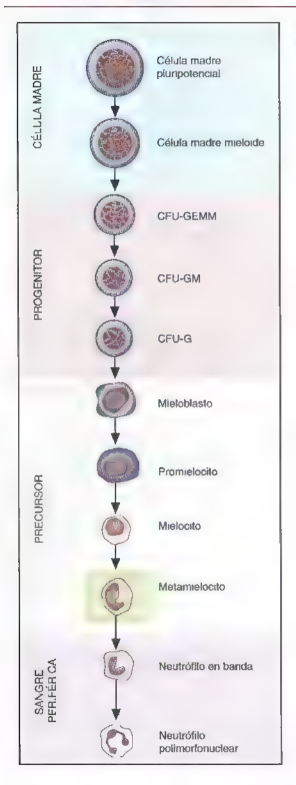


Figura 5-7 Secuencia mieloide | Metamielocito.

## METAMIELOCITO

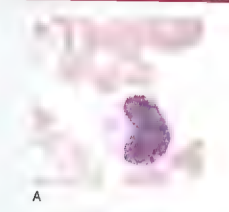


Figura 5-8A Metamiclocito.

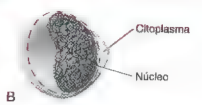


Figura 5-8B Esquema de un metamielocito. La línea de puntos indica un hipotético núcleo redondo.

TAMAÑO: 10-15 μm

NÚCLEO: indentado, con forma de riñón o de guisante. La indentación es menor que el 50% del ancho de un núcleo

redondo hipotético. Nucléolos: no se observan Cromatina: en grumos gruesos CITOPLASMA: azul pálido a rosa

Gránulos:

Primarios: escasos

Secundarios: abundantes (dotación

completa)

RELACION N/C: 1,5:1

INTERVALO DE REFERENCIA:

Médula ósea: 13-22% Sangre periférica: 0%



Figura 5-8C Microfotografía electrónica de un metamielocito (×22.250).

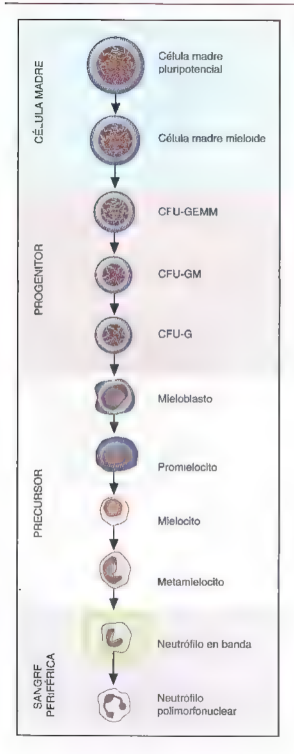


Figura 5-9 Secuencia mieloide - Neutrófilo en banda.

## NEUTRÓFILOS EN BANDA



Figura 5-10A Neutrófilo en banda.

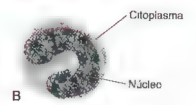


Figura 5-10B Esquema de un neutrófilo en banda.

**ΤΑΜΑÑO: 10-15 μm** 

NÚCLEO: con forma de C o S. Estrechado pero no en forma de filamento delgado.

NOTA: la cromatina debe ser visible en la porción estrecha. Puede estar doblado

sobre sí mismo.

Nucléolos: no se observan Cromatina: en grumos gruesos CITOPLASMA: azul pálido a rosa

Gránulos:

Primarios: escasos Secundarios: abundantes

RELACIÓN N/C: predomina el citoplasma

INTERVALO DE REFERENCIA:

Médula ósea: 17-33% Sangre periférica: 0-5%

Para más ejemplos, véase el Cuadro 1-1

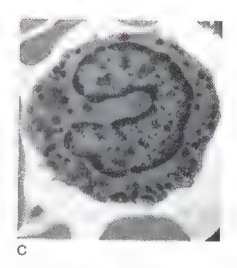


Figura 5-10C Microfotografía electrónica de un neutrófilo en banda (×22.250).

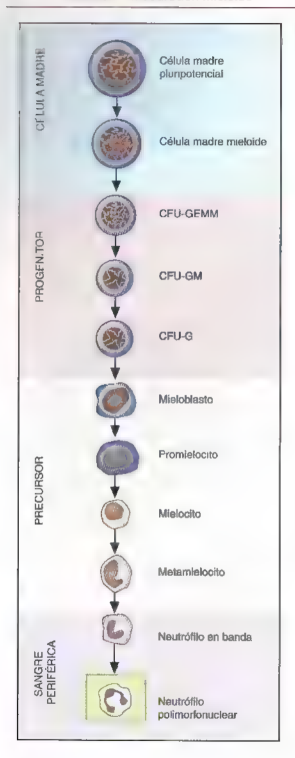


Figura 5-11 Secuencia mieloide – Neutrófilo polimorfonuclear.

## **NEUTROFILOS POLIMORFONUCLEARES (PMN)**



Figura 5-12A Neutrófilo polimorfonuclear.

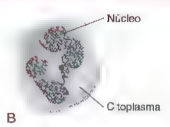


Figura 5-12B Fsquema de un neutrófilo polimorfonuclear.

TAMAÑO: 10-15 μm

NÚCLEO: 2-5 lóbulos conectados por filamentos delgados sin cromatina visible

Nucléolos: no se observan Cromatina: en grumos gruesos CITOPLASMA: azul pálido a rosa

Gránulos:

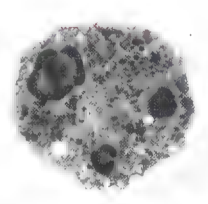
Primarios: escasos

Secundarios: abundantes

RELACIÓN N/C: predomina el citoplasma

**INTERVALO DE REFERENCIA:** 

Médula ósea: 3-11% Sangre periférica: 50-70%



C

Figura 5-12C Microfotografía electrónica de un neutrófilo polimorfonuclear (×22,250).

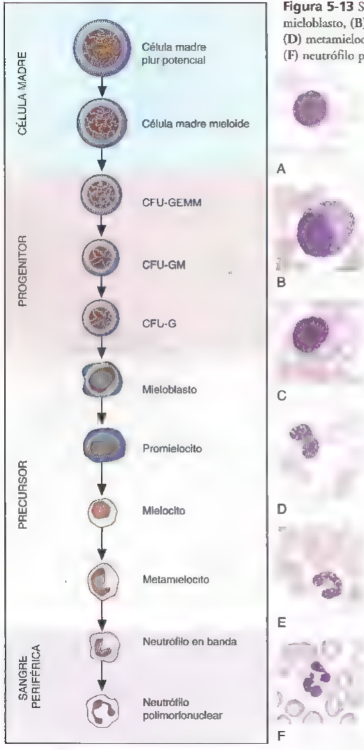


Figura 5-13 Secuencia micloide con (A) mieloblasto, (B) promielocito, (C) mielocito, (D) metamielocito, (E) neutrófilo en banda y (F) neutrófilo polimorfonuclear.





# Maduración de monocitos

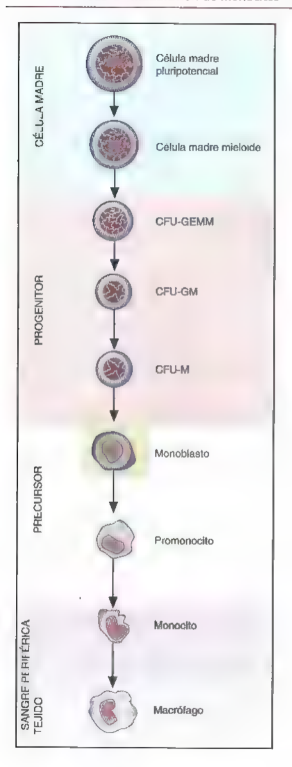


Figura 6-1 Secuencia de monocitos Monoblasto.

## **MONOBLASTO**

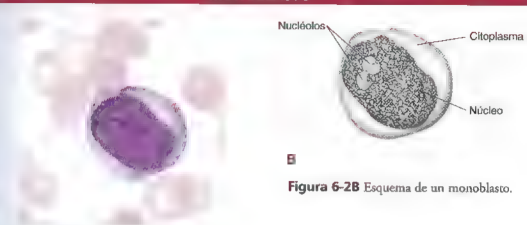


Figura 6-2A Monoblasto.

TAMAÑO: 12-18 μm

NÚCLEO: redondo a ovalado; excéntrico Nucléolos: 1-2; pueden no ser visibles

Cromatina: fina

CITOPLASMA: intensamente basófilo; puede

presentar un tinte grisáceo

Gránulos: ausentes RELACIÓN N/C: 4:1

INTERVALO DE REFERENCIA: Médula ósea: no definido Sangre periférica: ninguno

Todas las microfotografías son ×1.000 con unción de Wright Giemsa, salvo que se indique lo contrario.

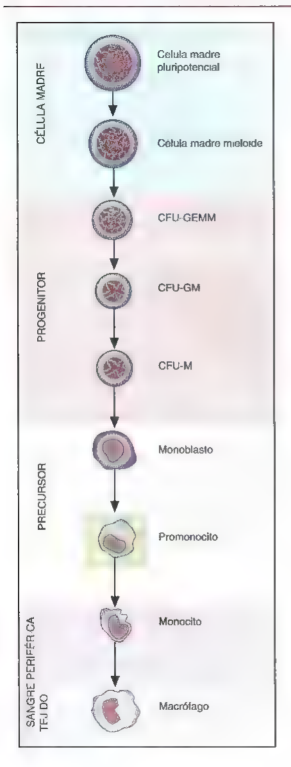


Figura 6-3 Secuencia de monocitos Promonocito.

## **PROMONOCITO**



Figura 6-4A Promonocito.

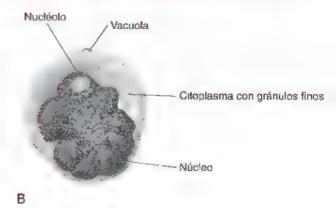


Figura 6-4B Esquema de un promonocito.

TAMAÑO: 12-20 μm

NÚCLEO: de forma irregular; con una

marcada indentación

Nucléolos: pueden visualizarse o no

Cromatina: fina

CITOPLASMA: azul a gris Gránulos: finos azurófilos RELACIÓN N/C: 2-3:1

INTERVALO DE REFERENCIA:

Médula ósea: <1% Sangre periférica: 0%

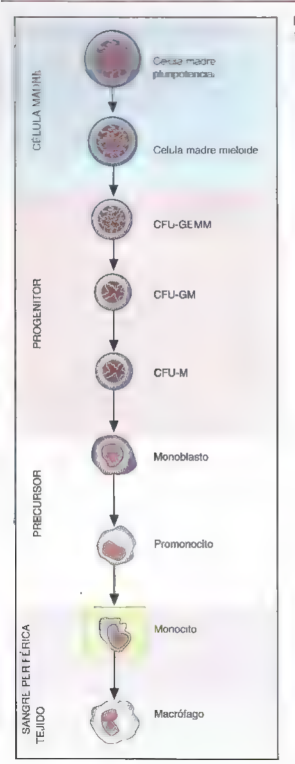


Figura 6-5 Secuencia de monocitos Monocito.

#### MONOCITO

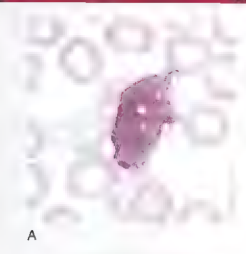


Figura 6-6A Monocito.



NÚCLEO: variable; puede ser redondo, con forma de herradura o de riñón. Con frecuencia presenta pliegues de aspecto similar a las circunvoluciones del cerebro.

Nuciéolos: no se observan Cromatina: símil al encaje

CITOPLASMA: azul grisáceo; puede presen-

tar seudópodos

**Gránulos:** muchos gránulos finos que dan con frecuencia el aspecto de vidrio esmerilado

Vacuolas: ausentes a numerosas

RELACIÓN N/C: variable INTERVALO DE REFERENCIA:

Médula ósea: 2%

Sangre periférica: 3-11%

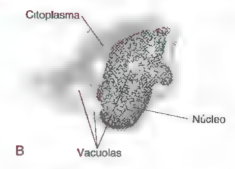


Figura 6-6B Esquema de un monocito.

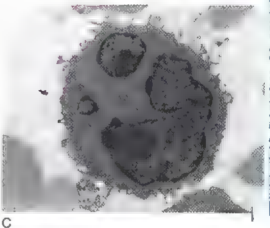
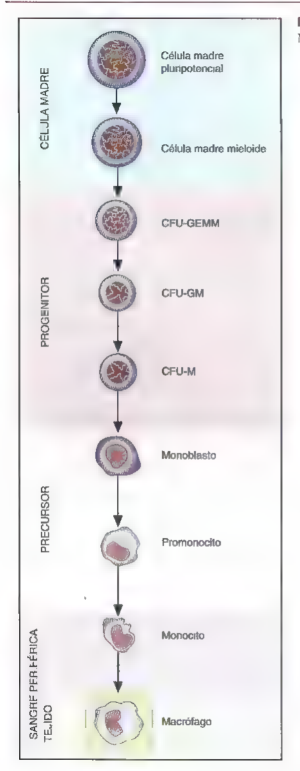


Figura 6-6C Microfotografía electrónica de un monocito (×16.500).



**Figura 6-7** Secuencia de monocitos - Macrófago.

#### **MACRÓFAGO**

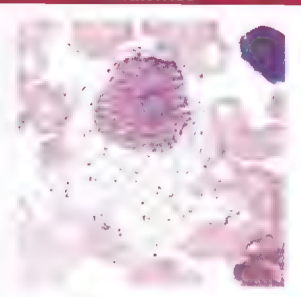


Figura 6-8 Macrófago.

TAMAÑO: 15-80 μm

NÚCLEO: excéntrico, reniforme, con forma de huevo, indentado o alargado.

Nucléolos: 1-2

Cromatina: fina, dispersa

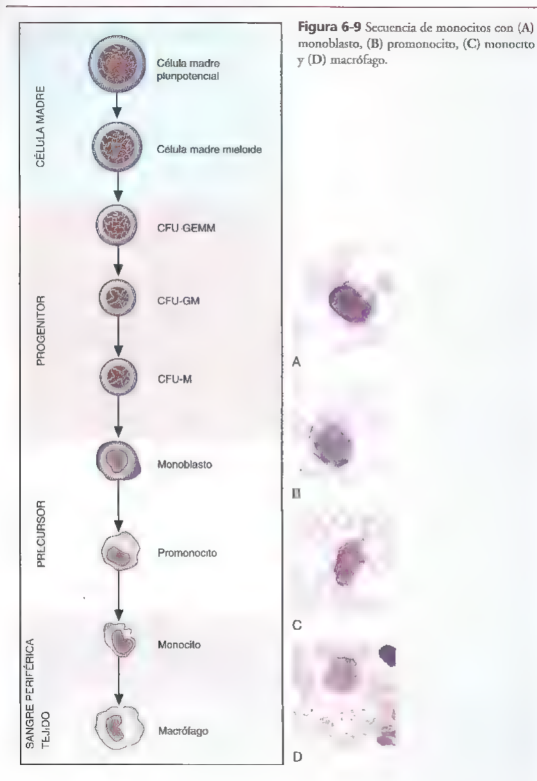
CITOPLASMA: abundante con bordes irregulares; puede contener material

fagocitado

Gránulos: abundantes, gruesos y azurófilos

Vacuolas: pueden estar presentes

INTERVALO DE REFERENCIA: no corresponde Para más ejemplos, véase el Cuadro 1-1.





# Maduración de eosinófilos

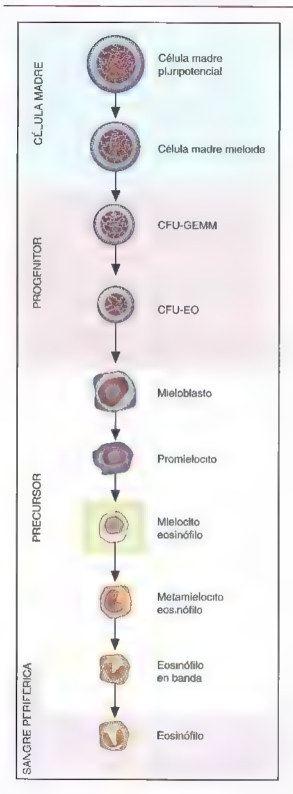


Figura 7-1 Secuencia de eosinófilos - Mielocito eosinófilo.

#### **MIELOCITO EOSINÓFILO**



Figura 7-2A Mielocito eosinófilo.

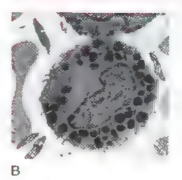


Figura 7-2B Microfotografía electrónica de un mielocito eosinófilo.

TAMAÑO: 12-18 μm

NÚCLEO: redondo a ovalado; puede presentar un lado aplanado

Nucléolos: en general, no se observan Cromatina: gruesa y más condensada que

en el promielocito

CITOPLASMA: incoloro a rosa

Gránulos:

Primarios: escasos a moderados Secundarios: de número variable: anaranjados a rojos; redondos

**RELACION N/C: 2:1** 

INTERVALO DE REFERENCIA:

Médula ósea: 0-2% Sangre periférica: 0%

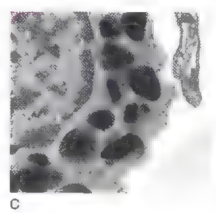


Figura 7-2C Microfotografía electrónica de un gránulo eosinófilo para mostrar las estructuras internas.

Todas las microfotografías son ×1.000 con tinción de Wright Giernsa, salvo que se indique lo contrario.

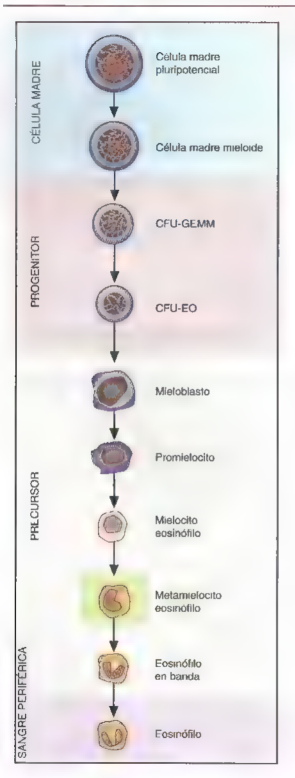


Figura 7-3 Secuencia de eosinófilos Metamielocito cosinófilo.

#### METAMIELOCITO EOSINÓFILO



Figura 7-4 Metamielocito eosinófilo.

TAMAÑO: 10-15 μm NÚCLEO: indentado

Nucléolos: no se observan Cromatina: en grumos gruesos CITOPLASMA: incoloro a rosa

Gránulos:

Primarios: escasos

Secundarios: abundantes, de rojos a

anaranjados; redondos RELACIÓN N/C: 1,5:1 INTERVALO DE REFERENCIA:

Médula ósea: 0-2%

Sangre periférica: 0%

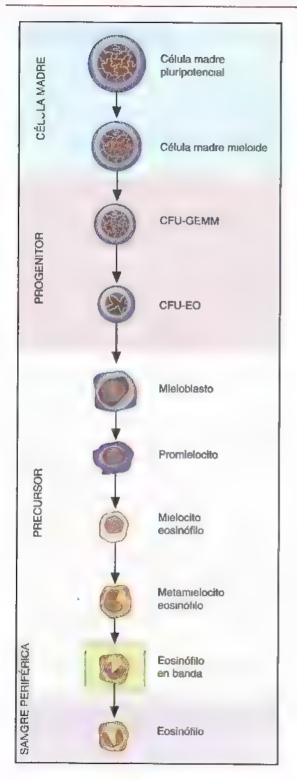


Figura 7-5 Secuencia de eosinófilos Eosinófilo en banda.

#### EDSINOFILO EN BANDA



Figura 7-6 Eosinófilo en banda.

TAMAÑO: 10-15 μm

NÚCLEO: con forma de banda; estrecho pero no en forma de filamento

delgado.

NOTA: la cromatina debe visualizarse en la

porción estrecha.

Nucléolos: no se observan. Cromatina: en grumos gruesos CITOPLASMA: incoloro a rosa

Gránulos:

Primarios: escasos

Secundarios: abundantes, de rojos a

anaranjados; redondos

RELACIÓN N/C: predomina el citoplasma

INTERVALO DE REFERENCIA:

Médula ósea: 0-2%

Sangre periférica: se observan raramente

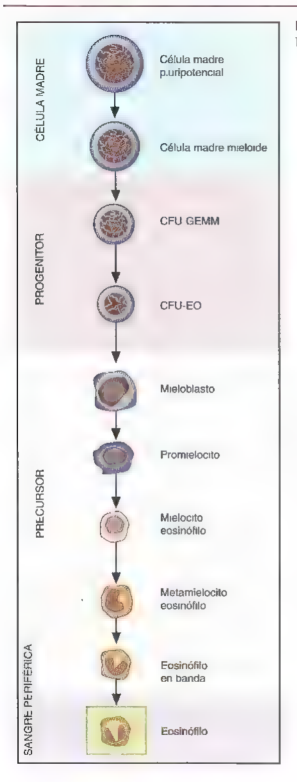


Figura 7-7 Secuencia de eosinófilos — Eosinófilo.

#### **EOSINÓFILO**



Figura 7-8 Eosinófilo.

**ΤΑΜΑÑO: 12-17 μm** 

NÚCLEO: 2-3 lóbulos conectados por filamentos delgados sin cromatina visible.

Nucléolos: no se observan Cromatina: en grumos gruesos

CITOPLASMA: rosa; puede presentar bordes

irregulares Gránulos:

Primarios: escasos

Secundarios: abundantes, de rojos a

anaranjados; redondos

RELACIÓN N/C: predomina el citoplasma

INTERVALO DE REFERENCIA:

Médula ósea: 0-3% Sangre periférica: 0-5%

Para más ejemplos véase el Cuadro 1-1.

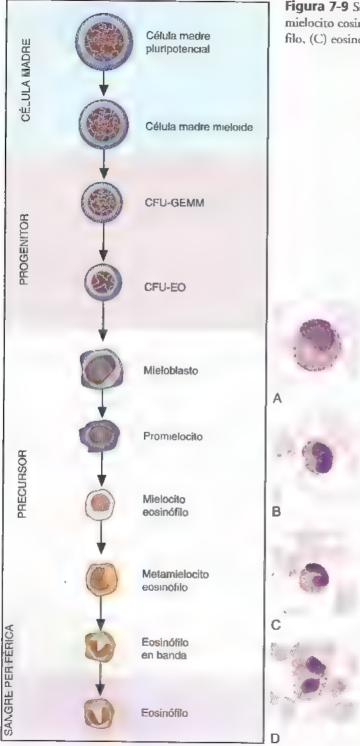
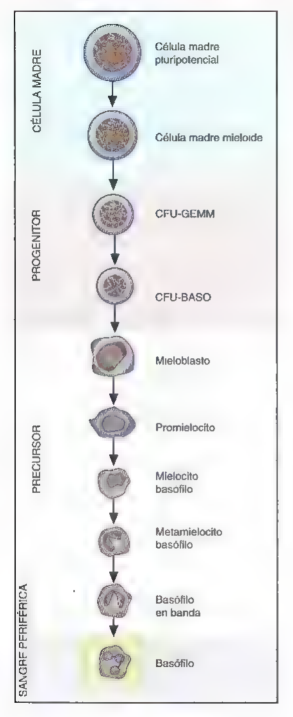


Figura 7-9 Secuencia de eosinófilos con (A) mielocito cosinófilo, (B) metamielocito eosinófilo, (C) eosinófilo en banda y (D) eosinófilo





# Maduración de basófilos



**Figura 8-1** Secuencia de basófilos — Basófilo. Los estadios de maduración de basófilos no se visualizan en condiciones normales.

#### BASÓFILO



Figura 8-2A Basófilo.



Figura 8-2B Basófilo.

TAMAÑO: 10-14 μm

NÚCLEO: en general, 2 lóbulos conectados por filamentos delgados sin cromatina

visible

Nucléolos: no se observan Cromatina: en grumos gruesos CITOPLASMA: lavanda a incoloro

Gránulos:

Primarios: escasos

Secundarios: de número variable con distribución poco uniforme; pueden ocultar el núcleo (A); violeta intenso a negro; de forma irregular. Los gránulos son solubles en agua y pueden desaparecer durante la tinción, con lo que dan el aspecto de áreas vacias en el citoplasma (B).

RELACIÓN N/C: predomina el citoplasma

INTERVALO DE REFERENCIA:

Médula ósea: <1% Sangre periférica: 0-1%

Para más ejemplos véase el Cuadro 1-1.

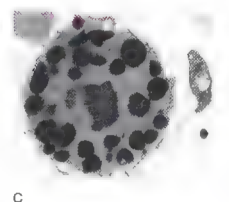


Figura 8-2C Microfotografía electrónica de un

basófilo (x28.750).

Todas las microfotografías son ×1.000 con tinción de Wright Giemsa, salvo que se indique lo contrario

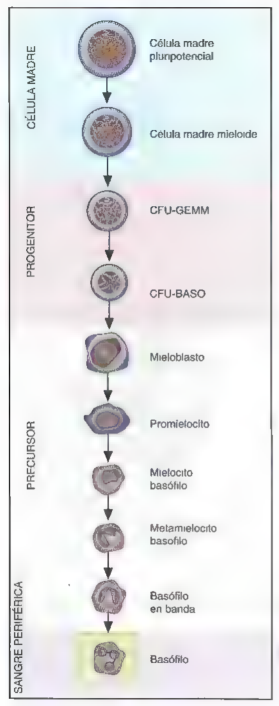
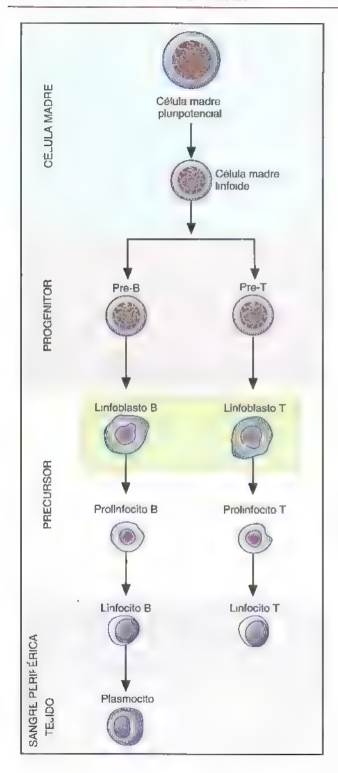


Figura 8-3 La maduración presenta un patalelismo con la maduración de los neutrófilos; sin embargo, los estadios inmaduros por lo general no se observan en la sangre periférica normal. (A) Basófilo.





### Maduración linfoide



**Figura 9-1** Secuencia linfoide Linfoblasto B y Linfoblasto T.

#### LINFOBLASTO



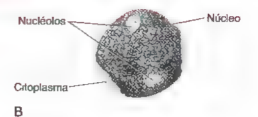


Figura 9-2B Esquema de un linfoblasto.

Α

Figura 9-2A Linfoblasto.

TAMAÑO: 10-18 μm

NÚCLEO: redondo a ovalado

Nucléolos: 1 o más

Cromatina: fina; uniformemente teñida CITOPLASMA: moderado a intensamente

basófilo

Gránulos: ausentes RELACIÓN N/C: 4:1

INTERVALO DE REFERENCIA: Médula ósea: no definido Sangre periférica: 0%

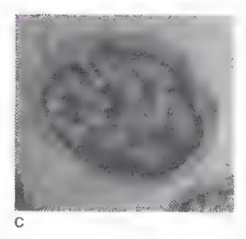


Figura 9-2C Microfotografía electrónica de un linfoblasto (x28.750).

Todas las microfotografías son ×1 000 con tinción de Wright Giernsa, salvo que se indique lo contrario.

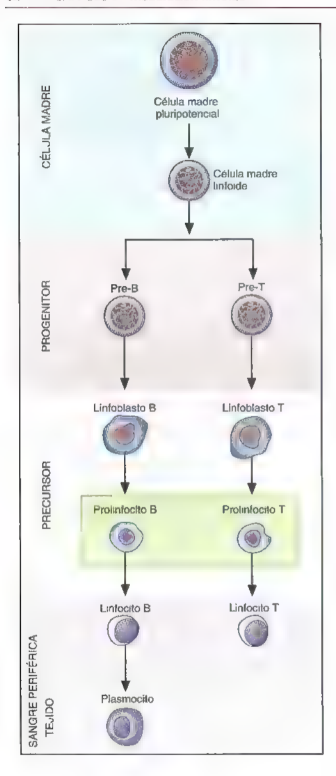


Figura 9-3 Secuencia Imforde ~ Prolinfocitos B y T.

#### PROLINFOCITO



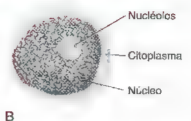


Figura 9-4B Esquema de un prolinfocito.

A

Figura 9-4A Prolinfocito.

**TAMAÑO: 9-18 μm** 

NÚCLEO: redondo o indentado

Nucléolos: 0-1

Cromatina: fina, intermedia entre el linfoblasto y el linfocito maduro

CITOPLASMA: basófilo Gránulos: ausentes RELACIÓN N/C: 3-4:1

INTERVALO DE REFERENCIA: Médula ósea: no definido Sangre periférica: ninguno

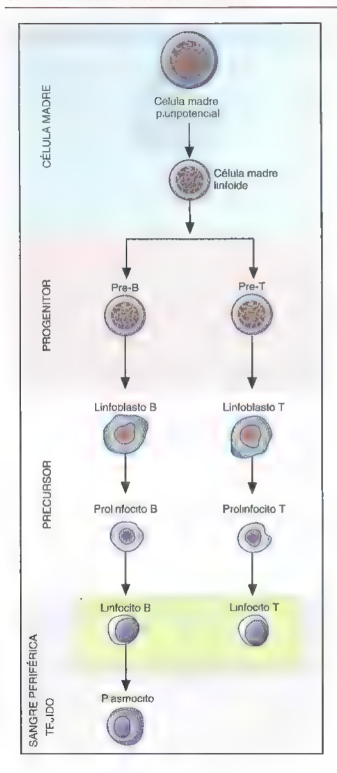


Figura 9-5 Secuencia linfoide Linfocitos B y T. (NOTA: los linfocitos T no pueden distinguirse de los linfocitos B con la tinción de Wright).

#### LINFOCITO

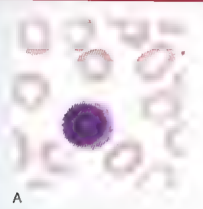


Figura 9-6A Linfocito pequeño.

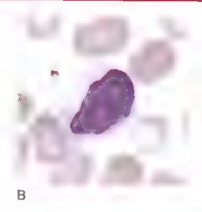


Figura 9-6B Linfocito grande.

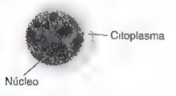


Figura 9-6C Esquema de un linfocito.

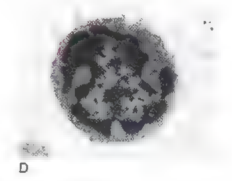


Figura 9-6D Microfotografía electrónica de un linfocito (×30.000).

**ΤΑΜΑÑO: 7-18 μm** 

NÚCLEO: redondo a ovalado; puede ser ligeramente indentado

Nucléolos: ocasionales

Cromatina: condensada a intensamente condensada

CITOPLASMA: escaso a moderado; celeste cielo; puede presentar vacuolas

NOTA: la diferencia de tamaño entre linfocitos pequeños y grandes se debe principalmente a

la mayor cantidad de citoplasma Gránulos: escasos azurófilos (violetas)

RELACIÓN N/C: 3-5:1

INTERVALO DE REFERENCIA:

Médula ósea: 5-15% Sangre periférica: 20-40%

Para más ejemplos véase el Cuadro 1-1.

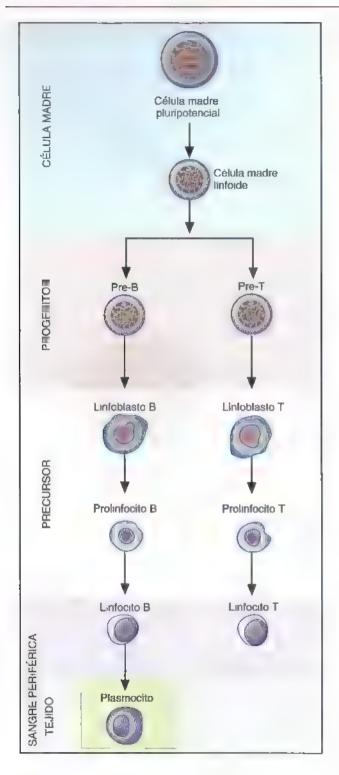


Figura 9-7 Secuencia linfoide Plasmocito.

#### **PLASMOCITO**

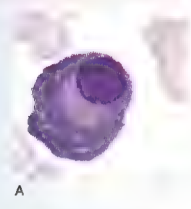


Figura 9-8A Plasmocito.



Figura 9-8B Esquema de un plasmocito.

TAMAÑO: 8-20 µm

NÚCLEO: redondo u ovalado; excentrico

Nucléolos: ninguno Cromatina: gruesa

CITOPLASMA: intensamente basófilo, con frecuencia presenta una zona clara peri-

nuclear (halo) Gránulos: ausentes

Vacuolas: ninguna a numerosas

RELACIÓN N/C: 1-2:1

INTERVALO DE REFERENCIA:

Médula ósea: 0-1% Sangre periférica: 0%

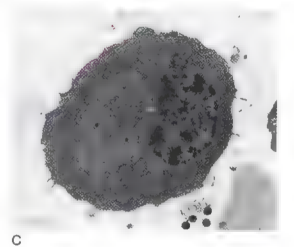


Figura 9-8C Microfotografía electrónica de un plasmocito (×17.500).

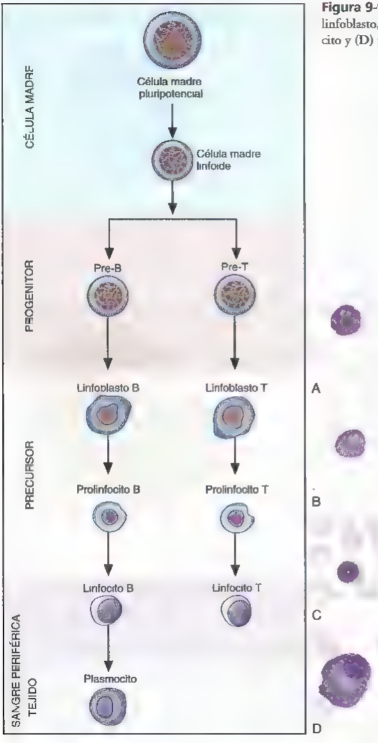


Figura 9-9 Secuencia linfoide con (A) linfoblasto, (B) prolinfocito, (C) linfocito y (D) plasmocito.



CAPÍTULO

Variaciones en el tamaño y en el contenido de hemoglobina de los eritrocitos

### VARIACIONES EN TAMAÑO



Figura 10-1A Microcitos (VCM < 80 fl.)

Figura 10-1B Normocitos (VCM 80-100 fl.)

Asocladas con: anemia por deficiencia de hierro, anemia sideroblástica, talasemia menor, enfermedad crónica (en ocasiones), envenenamiento con plomo, hemoglobinopatías (algunas)

Los eritrocitos normales son aproximadamente del mismo tamaño que el núcleo de un linfocito pequeño.

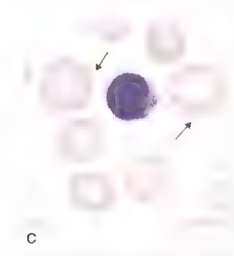


Figura 10-1C Macrocitos (VCM > 100 fL)

**Asociadas con:** enfermedad hepática, deficiencia de vitamina B<sub>12</sub>, deficiencia de folato, neonatos

#### POBLACIÓN DIMÓRFICA DE ERITROCITOS

Α

Figura 10-2A Población dimórfica de eritrocitos (RDW > 14,5%)

**Asociada con:** transfusión, síndromes mielodisplásicos, deficiencias de vitamina B<sub>12</sub>, folato o hierro en el período temprano de tratamiento

В

#### CONTENIDO DE HEMOGLORINA DE LOS ERITROCITOS



Figura 10-3A Hipocromía (CHCM < 32 g/dL o 32%)

Figura 10-3B Policromasia

Asociado con: anemia por deficiencia de hierro, talasemias, anemia sideroblástica, intoxicación con plomo, algunas enfermedades crónicas

NOTA: la zona pálida central del eritrocito debe ser mayor que un tercio del diámetro de la célula para ser clasificado como hipocrómico. Las células en esta figura son también microcíticas.

Asociado con: hemorragia aguda y crónica, hemólisis, tratamiento eficaz para las anemias, neonatos

С

**Figura 10-3C** Eritrocitos normocrómicos (CHCM 32-36 g/dL o 32-36%)



11

Variaciones en la forma y el color de los eritrocitos

#### ACANTOCITO :

#### Célula espiculada



Figura 11-1A Acantocito.

Figura 11-1B Acantocito.

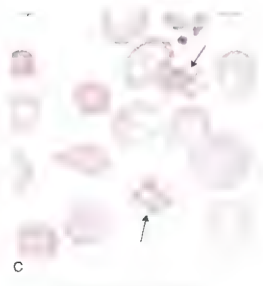


Figura 11-1C Acantocito.

Descripción: eritrocito con espículas irregulares de ancho, longitud y cantidad variables; por lo general, densas

Asociadas con: enfermedad hepática, deficiencia de vitamina B,,, deficiencia de folato, neonatos

#### **EQUINOCITO**

Célula crenada, célula dentada

Figura 11-2A Equinocito.

Descripción: eritrocito con forma similar a un erizo, con proyecciones cortas espaciadas uniformemente Asociado con: uremia, deficiencia de

piruvatocinasa, anemia hemolítica microangiopática, neonatos (especialmente prematuros), artefactos

Figura 11-2B Equinocito.

Figura 11-2C Equinocito.

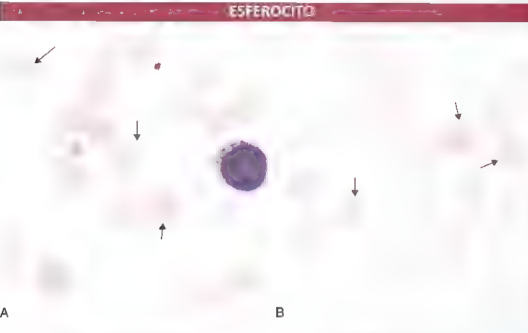


Figura 11-3A Esferocitos.

Figura 11-3B Esferocitos.

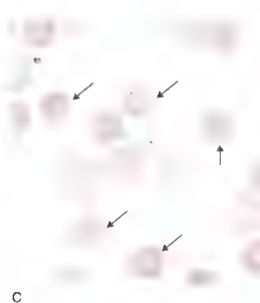


Figura 11-3C Esferocitos.

COLOR: rojo oscuro
FORMA: redonda, sin zona pálida central
Asociado con: esferocitosis hereditarias,
ciertas anemias hemolíticas, células
transfundidas, quemaduras graves

#### DIANOCITO

#### Codocito

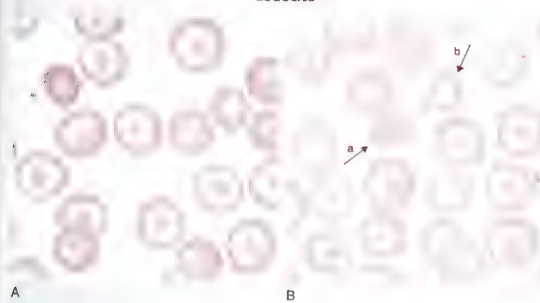


Figura 11-4A Dianocito.

Figura 11-4B Dianocito.

COLOR: rojo a salmón
FORMA: blanco de tiro o diana; concentración central de hemoglobina rodeada de un área incolora con un anillo periférico de hemoglobina que se asemeja a una diana; puede presentarse con forma de campana (a) o taza (b)
Asociado con: hemoglobinopatías,

Asociado con: hemoglobinopatías, talasemia, anemia por deficiencia de hierro, esplenectomía, enfermedad hepática obstructiva

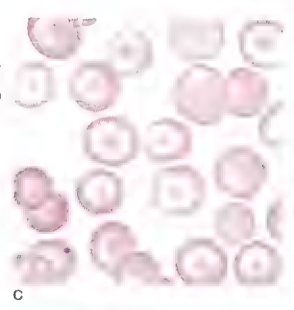


Figura 11-4C Dianocito.

98

#### DREPANDCITO

#### Célula falciforme



Figura 11-5A Drepanocito.

В

Figura 11-5B Drepanocito.

COLOR: rojo oscuro a salmón FORMA: célula alargada con una punta en cada extremo; puede ser curvada o con

forma de S

COMPOSICIÓN: hemoglobina S Asociado con: enfermedad de la hemoglobina S homocigota



C

Figura 11-5C Esquistocito (véase Figura 11-11) que se asemeja a un drepanocito.

#### CRISTALES DE HEMOGLOBINA C

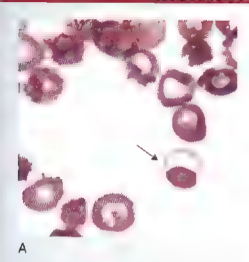


Figura 11-6A Cristales de hemoglobina C inducidos (cristales inducidos con NaCl al 3%). Nótese la membrana de los eritrocitos alrededor de los cristales.



Figura 11-6B Cristal de hemoglobina C inducido (cristales inducidos con NaCl al 3%).

COLOR: rojo oscuro FORMA: hexagonal

NÚMERO POR CÉLULA: 1 (si no se induce)

COMPOSICIÓN: hemoglobina C
Asociados con: enfermedad de la
hemoglobina C homocigota

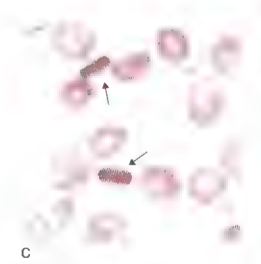


Figura 11-6C Cristal de hemoglobina C (no inducido en un frotis de sangre periférica).

#### CRISTALES DE HEMOGLOBINA SC

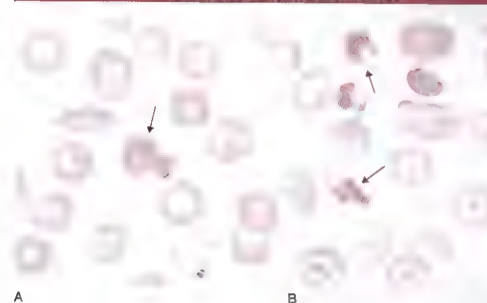


Figura 11-7A Cristal de hemoglobina SC.

Figura 11-7B Cristal de hemoglobina SC; nótese la forma de mitón.

COLOR: rojo oscuro
FORMA: 1-2 proyecciones similares a dedos;
pueden verse como un mitón
NÚMERO POR CÉLULA: 1-2
COMPOSICIÓN: hemoglobina SC
Asociados con: enfermedad de la
hemoglobina SC

С

Figura 11-7C Cristal de hemoglobina SC.



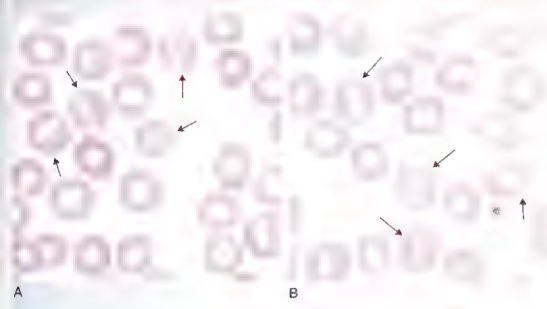
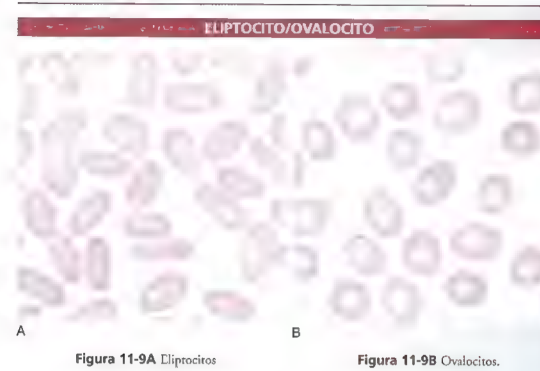


Figura 11-8A Estomatocitos.

Figura 11-8B Estomatocitos.

Descripción: eritrocito con un área central pálida similar a una hendidura (parecido a una boca o estoma)

Asociado con: estomatocitosis hereditaria, alcoholismo, enfermedad hepática, fenotipo Rh nulo, artefacto



Descripción: eliptocito: eritrocito con forma de cigarro ovalocito: eritrocito con forma de huevo Asociado con: eliptocitosis u ovalocitosis hereditaria, talasemia mayor, anemia por deficiencia de hierro, anemias megaloblásticas (macrovalocitos), anemias mieloptisicas

#### CÉLULA EN LAGRIMA

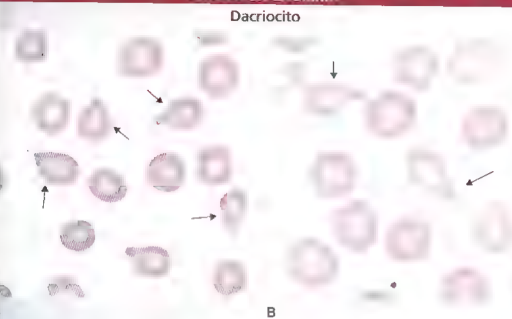


Figura 11-10A Células en lágrima.

Figura 11-10B Células en lágrima.

Descripción: eritrocito de forma similar a una lágrima o pera; puede presentar una proyección roma

Asociado con: mielofibrosis con metaplasia mieloide, talasemias, anemias mieloptísicas, otras causas de hematopoyesis extramedular

# Esquizocito

Figura 11-11A Esquistocitos.

Figura 11-11B Esquistocitos.

COLOR: rojo a saimón

FORMA: eritrocitos fragmentados; en un frotis se presentan muchos tamaños y formas; a menudo presentan extremos puntiagudos

Asociados con: anemía hemolítica microangiopática (síndrome urémico hemolítico, púrpura trombocitopénica trombótica, coagulación intravascular diseminada), quemaduras graves, rechazo de trasplante renal

#### **ROULEAUX Y AUTOAGLUTINACIÓN**

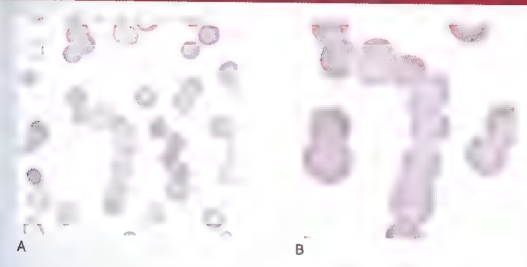


Figura 11-12A Rouleaux (×500).

Figura 11-12B Rouleaux (×1,000).

#### ROULEAUX

Descripción: eritrocitos ordenados en filas como pilas de monedas; el aumento de proteínas en los pacientes con *rouleaux* puede hacer que el fondo del frotis se presente azul

Asociado con: concentraciones elevadas de globulinas o paraproteínas

C

Figura 11-12C Autoaglutinación (x500).

D

Figura 11-12D Autoaglutinación (×1.000).

#### AUTOAGLUTINACIÓN

Descripción: aglutinación de eritrocitos; pueden no ser evidentes los bordes de cada célula Asociado con: reacciones antígeno/anticuerpo





# Inclusiones eritrocíticas

Cuadro 12-1 Características de tinción de los cuerpos de inclusión eritrocíticos

luctusion	Composición	The same of the sa	Azul de medleno nuevo (u otra tinción supravital)	Azul da prusia (hierro)
Cuerpo de Howell Jolly	DNA	+	+	0
Punteado basófilo	RNA	+	+	0
Cuerpo de Pappenheimer	Hierro	+	+	+
Anillo de Cabot	Restos del huso mitótico	+	+	0
Reticulocito	RNA precipitado	0	+	0
Cuerpo de Heinz	Hemoglobina inestable	0	+	0

<sup>+,</sup> positivo; 0, negativo

#### **CUERPOS DE HOWELL-JOLLY**

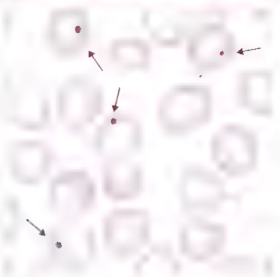


Figura 12-1 Cuerpos de Howell-Jolly.

COLOR: azul oscuro a violeta FORMA: redonda a ovalada

TAMAÑO: 1 μm

NÚMERO POR CÉLULA: en general 1; pueden ser múltiples

COMPOSICIÓN: DNA

Asociado con: esplenectomía, hipoesplenismo, anemia megaloblástica, anemia hemolítica

#### PUNTEADO BASÓNIO ...



Figura 12-2A Punteado basófilo.

Figura 12-2B Punteado basófilo.

COLOR: azul oscuro a violeta FORMA: gránulos finos o gruesos

NÚMERO POR CELULA: numerosos, con distribución bastante uniforme

COMPOSICIÓN: RNA

Asociado con: intoxicación con plomo, talasemia, síntesis anormal de hemo

#### **CUERPOS DE PAPPENHEIMEN**

#### Gránulos sideróticos

Α

Figura 12-3A Cuerpos de Pappenheimer.

В

Figura 12-3B Cuerpos de Pappenheimer.

COLOR: celeste
FORMA: gránulos irregulares finos
agrupados
NÚMERO POR CÉLULA: en general un
grupo; pueden ser múltiples; a menudo,
en la periferia celular
COMPOSICIÓN: hierro
Asociado con: esplenectomía, anemia

Asociado con: esplenectomía, anemia hemolítica, anemia sideroblástica, anemia megaloblástica, hemoglobinopatías

C

Figura 12-3C Gránulos sideróticos, tinción para hierro.

#### **ANILLOS DE CABOT**

A B

Figura 12-4A Anillo de Cabot.

Figura 12-4B Anillo de Cabot, figura en ocho.

COLOR: azul oscuro a violeta

FORMA: bucle, anillo o figura en ocho; pueden verse como las cuentas de un rosario

**NÚMERO POR CÉLULA: 1-2** 

COMPOSICION: se cree que son restos del huso mitótico

Asociado con: síndrome mielodisplásico, anemia megaloblástica

#### COMPARACIÓN ENTRE RETICULOCITOS Y CUERPOS DE HEINZ

Teñidos con azul de metileno nuevo

Figura 12-5A Reticulocitos.

Figura 12-5B Cuerpos de Heinz.

CÉLULA: eritrocito inmaduro sin núcleo

COMPOSICIÓN: RNA precipitado

NUMERO: ≥ 2 por célula COLOR: azul oscuro

Asociado con: maduración del eritrocito

CÉLULA: eritrocito maduro

COMPOSICIÓN: hemoglobina precipitada NUMERO: único o múltiples; generalmente

unidos a la membrana COLOR: azul oscuro a violeta

Asociado con: hemoglobina inestable, ciertas hemoglobinopatías, ciertas deficiencias enzimáticas eritrocíticas (p. ej. glucosa-6-fosfato deshidrogenasa)

NOTA: para estimular la formación de cuerpos de Heinz en células sensibles, se puede incubar la sangre con acetilfenilhidrazina.





CAPÍTULO

## 13

# Enfermedades que afectan a los eritrocitos

#### AMEMIA POR DEFICIENCIA DE HIERRO



Figura 13-1A Anemia por deficiencia de hierro (sangre periférica [SP] ×500).



**Figura 13-1B** Anemia por deficiencia de hierro (SP ×1.000).

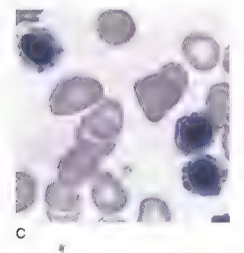


Figura 13-1C Anemia por deficiencia de hierro (médula ósea [MO] ×1.000) (se muestra el citoplasma velloso).

Sangre periférica: los eritrocitos son hipocrómicos y microcíticos; gran variación de tamaño; posible trombocitosis
 Médula ósea: los precursores eritrocíticos son más pequeños y numerosos que los normales, presentan citoplasma velloso. Hay asincronía núcleo-citoplasma, con un retardo en la maduración del citoplasma en relación a la del núcleo

Aunque se enumeran los haliazgos característicos de las distintas enfermedades, pueden no estar todos presentes en un paciente. Se describen los más comunes.

#### TALASEMIA . Y ! MENOR

 $-/\alpha\alpha$   $-\alpha$   $/\alpha\alpha$   $\beta/\beta^{\circ}$   $\beta/\beta^{+}$   $\beta/(\delta\beta)^{\circ}$   $\beta/(\delta\beta)$ Lepore



Figura 13-2A Talasemia menor (SP ×500).

Figura 13-2B Talasemia monor (SP ×1.000).

Sangre periférica: microcitosis, hipocromía leve, dianocitos, punteado basófilo

#### JALASEMIA II MAYOR

β°β° β†β† β°β† (δβ)Lepore/(δβ)Lepore

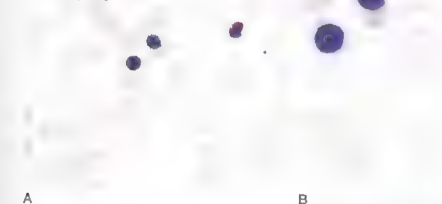


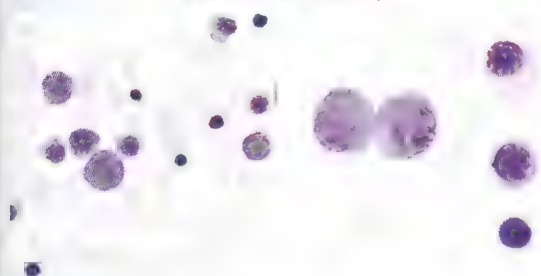
Figura 13-3A Talasemia β mayor (SP ×500).

Figura 13-3B Talasemia β mayor (SP ×1.000),

Sangre periférica: numerosos eritrocitos nucleados, microcitos, hipocromía, dianocitos, punteado basófilo, abundantes dacriocitos, abundantes esquistocitos, policromasia

#### HEMOGLOBINA DE BART

(Deleción de las 4 cadenas α)



A

Figura 13-4A Hemoglobina de Bart (SP ×500).

В

**Figura 13-4B** Hemoglobina de Bart (SP ×1.000).

Sangre periférica: marcada variación en tamaño, hipocromía, numerosos eritrocitos nucleados, policromasia variable, macrocitos

#### **ANEMIA MACROCÍTICA**



Α

Flgura 13-5A Anemia macrocítica (no megaloblástica) (SP ×500). В

**Figura 13-5B** Anemia macrocítica (no megaloblástica) (SP ×1.000).

Sangre periférica: macrocitos redondos, el recuento de leucocitos y plaquetas suele ser normal

Médula ósea: cambios no megaloblásticos

#### **ANEMIA MEGALOBLÁSTICA**

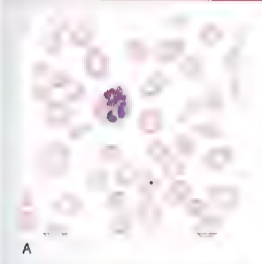


Figura 13-6A Anemia megaloblástica (SP ×500).

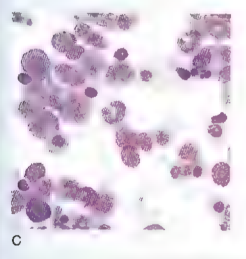


Figura 13-6C Anemia megaloblástica (MO original ×500).



D

**Figura 13-6B** Anemia megaloblástica (SP ×1.000).

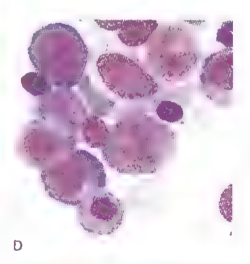


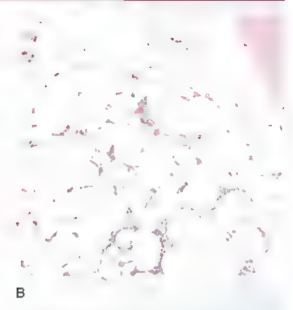
Figura 13-6D Anemia megaloblástica (MO original ×1.000).

Sangre periférica: pancitopenia, macrocitos ovalados, cuerpos de Howell-Jolly, eritrocitos nucleados, punteado basófilo, hipersegmentación de neutrófilos, plaquetas gigantes, dianocitos, esquistocitos, esferocitos, dacriocitos

NOTA: Tríada de alteraciones: macrocitos ovalados, neutrófilos hipersegmentados y cuerpos de Howell-Jolly.

Médula ósea: hipercelular, anisocromía (en los tres linajes), neutrófilos en banda gigantes, metamielocitos gigantes, megacariocitos hipersegmentados

#### ANEMIA APLASICA



A

Figura 13-7A Anemia aplásica (SP ×1.000).

Figura 13-7B Anemia aplásica (MO biopsia ×1.000)

Sangre periférica: pancitopenia, normocítica, normocrómica (macrocitos ocasionales) Médula ósea: hipocelular; pueden predominar los linfocitos

#### ANEMIA HEMOLÍTICA INMUNITARIA



Figura 13-8A Anemia hemolítica inmunitaria (SP ×500).

Figura 13-8B Anemia hemolítica inmunitaria (SP×1.000).

Sangre periférica: esferocitos, esquistocitos, policromasia, eritrocitos nucleados NOTA: la morfología de los eritrocitos varía según la causa y la gravedad de la enfermedad.

CAPÍTULO

#### ENFERMEDAD HEMOLITICA DEL RECIEN NACIDO

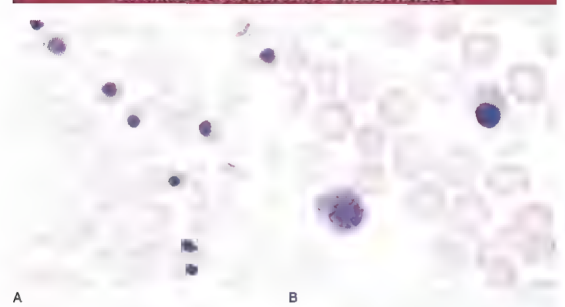


Figura 13-9A Enfermedad hemolítica del reción nacido (SP ×500).

Figura 13-9B Enfermedad hemolítica del recién nacido (SP ×1.000).

Sangre periférica: número aumentado de eritrocitos nucleados, macrocítica/normocrómica, policromasia, esferocitos

NOTA: los recién nacidos normales poseen algunos eritrocitos nucleados (véase Capítulo 24).

#### 125

#### ESFEROCITOSIS HEREDITARIA

A

Figura 13-10A Esferocitosis hereditaria (SP ×500).

В

Figura 13-10B Esferocitosis hereditaria (SP ×1,000).

Sangre periférica: esferocitos (en número variable), policromasia, posíbles eritrocitos nucleados

#### **ELIPTOCITOSIS HEREDITARIA**

A

Figura 13-11A Eliptocitosis hereditaria (SP ×500).

В

Figura 13-11B Eliptocitosis hereditaria (SP ×1.000).

Sangre periférica: > 25% de eliptocitos, usualmente > 60%; los índices son normocíticos y normocrómicos

**NOTA:** variante hemolítica de la eliptocitosis hereditaria: microeliptocitos, esquistocitos, esferocitos.

#### ANEMIA HEMOLÍTICA MICROANGIOPÁTICA (MAHA)

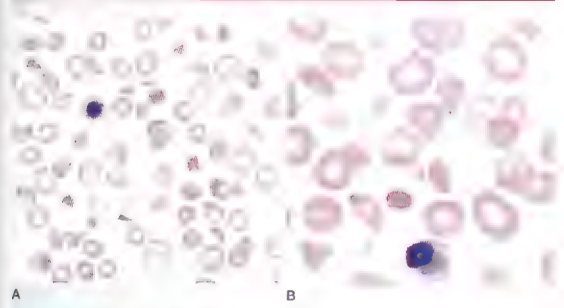


Figura 13-12A Anemia hemolítica microangiopática (SP ×500).

Figura 13-12B Anemia hemolítica microangiopática (SP ×1.000).

Sangre periférica: esquistocitos, esferocitos, policromasia, eritrocitos nucleados, disminución del recuento de plaquetas

NOTA: el grado de cambio morfológico se correlaciona directamente con la gravedad de la enfermedad.

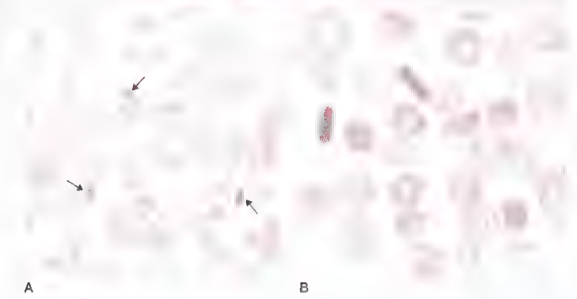


Figura 13-13A Enfermedad de la hemoglobina CC (SP ×500).

Figura 13-13B Enfermedad de la hemoglobina CC (SP x1,000).

Sangre periférica: dianocitos, esferocitos, microcitos, policromasia, es posible observar la presencia de cristales intracelulares y/o en forma de bastón

#### ENFERMEDAD DE LA HEMOGLOBINA SS

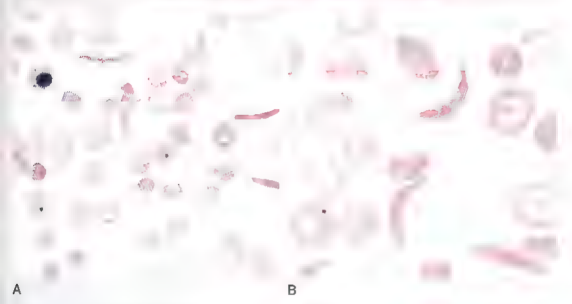


Figura 13-14A Enfermedad de la hemoglobina SS (SP ×500).

**Figura 13-14B** Enfermedad de la hemoglobina SS (SP ×1.000).

Sangre periférica: drepanocitos (en las crisis), dianocitos, erítrocitos nucleados, esquistocitos, cuerpos de Howell-Jolly, punteado basófilo, policromasia, aumento en el recuento de leucocitos con neutrofilia, aumento en el recuento de plaquetas

#### **ENFERMEDAD DE LA HEMOGLOBINA SC**

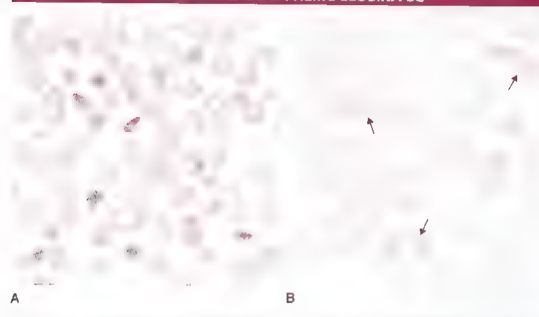
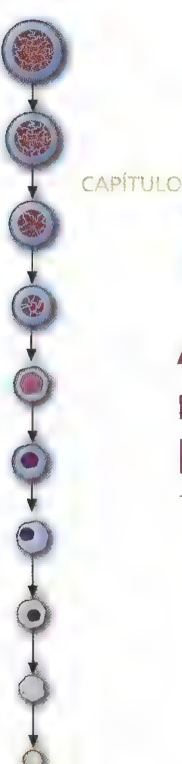


Figura 13-15A Enfermedad de la hemoglobina SC (SP ×500).

**Figura 13-15B** Enfermedad de la hemoglobina SC (SP ×1.000).

Sangre periférica: escasos drepanocitos, dianocitos, cristales intraeritrocíticos. Los agregados cristalinos de hemoglobina SC pueden proyectarse a partir de la membrana del eritrocito



### Alteraciones nucleares de los leucocitos



Figura 14-1A Hiposegmentación, en forma de cacahuete o maní (SP ×1.000).

Figura 14-1B Hiposegmentación, en forma bilobulada (SP ×1.000).

DESCRIPCIÓN: núcleo del neutrófilo bilobulado con forma de cacahuete con cromatina gruesa

Asociado con: anomalía de Pelger-Huët, trastornos mieloproliferativos o mielodisplásicos



А В

Figura 14-2A Hipersegmentación (SP ×1.000).

Figura 14-2B Hipersegmentación (SP ×1.000).

DESCRIPCIÓN: núcleo del neutrófilo con 6 o más lóbulos

Asociado con: anemias megaloblásticas, infecciones crónicas; raramente hereditario





### No. 1

## Alteraciones citoplasmáticas de los leucocitos

### VACUOLIZACIÓN





A B

Figura 15-1A Vacuolas.

Figura 15-1B Vacuolas.

DESCRIPCIÓN: área circular no teñida; en general dentro del citoplasma NÚMERO: escasas a abundantes

**Asociada con:** infección bacteriana o micótica, intoxicaciones, quemaduras, quimioterapia, artefacto

### CLIERPO DE DOHLE

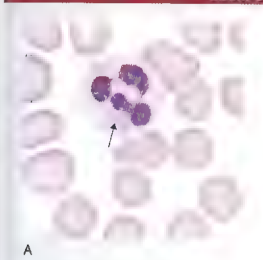


Figura 15-2A Cuerpo de Döhle.

DESCRIPCIÓN: cuerpos redondos u ovalados azul grisáceos
LOCALIZACIÓN: citoplasma, a menudo cerca de la periferia
COMPOSICIÓN: RNA ribosómico
NÚMERO: único o múltiples
Asociado con: infección bacteriana, intoxicación, quemaduras, quimioterapia, anomalía de May-Hegglin, embarazo

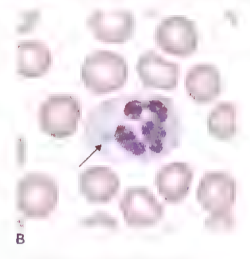


Figura 15-2B Cuerpo de Döhle.

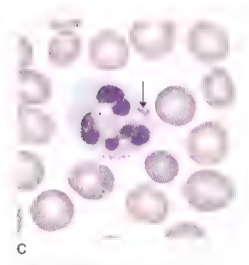


Figura 15-2C Cuerpo de Döhle.

### GRANULACIÓN TÓXICA

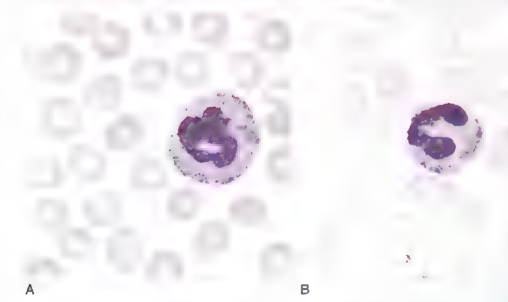


Figura 15-3A Granulación tóxica.

Figura 15-3B Granulación tóxica.



Figura 15-3C Neutrófilo polimorfonuclear normal.

DESCRIPCIÓN: gránulos negro azulados prominentes

LOCALIZACIÓN: crtoplasma de los neutrófilos, con distribución no uniforme

COMPOSICIÓN: gránulos primarios NÚMERO: escasos a abundantes

Asociado con: infección bacteriana, intoxicación, quemaduras, quimioterapia, embarazo

### **DESGRANULACION/AGRANULACION**





Α

Figura 15-4A Desgranulación

Ε

Figura 15-4B Agranulación.

DESCRIPCIÓN: disminución en el número o ausencia de gránulos específicos Asociado con: infección, síndrome mielodisplásico



Neutrófilo normal para comparación

### ERITROFAGICITOSIS



Figura 15-5 Eritrofagocitosis.

DESCRIPCIÓN: Monocito o macrófago que ha fagocitado a un eritrocito Asociada con: histiocitosis hemofagocítica familiar, idiopática

### **ENFERMEDAD DE GAUCHER**

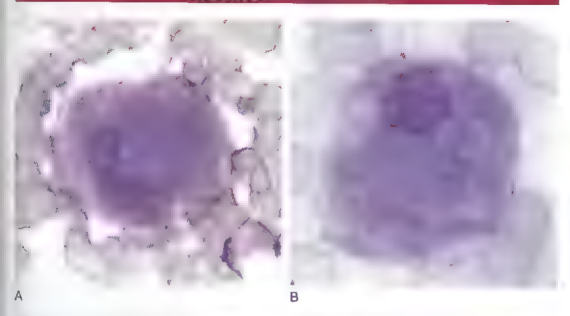


Figura 15-6A Célula de Gaucher.

Figura 15-6B Célula de Gaucher.

DESCRIPCIÓN: la célula de Gaucher es un macrófago de 20 a 80 μm de diámetro, con uno o más núcleos excéntricos redondos a ovalados pequeños; el citoplasma presenta el aspecto de papel de seda arrugado; se halla en médula ósea, bazo, hígado y otros tejidos afectados.

### ENFERMEDAD DE MIEMANN-PICK



Figura 15-7 Célula de Niemann-Pick.

DESCRIPCIÓN: la célula de Niemann-Pick es un macrófago de 20 a 90 µm de diámetro, con un núcleo excéntrico pequeño y un citoplasma espumoso. Se encuentra en médula ósea y tejido linfoide. Se pueden hallar linfocitos vacuolados en la sangre periférica de los pacientes con enfermedad de Niemann-Pick.

### HISTIOCITO AZUL MARINO

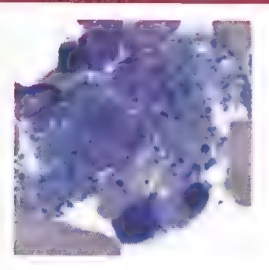


Figura 15-8 Histiocito azul marino.

DESCRIPCIÓN: el histiocito azul marino es un macrófago de 20 a 60 µm de diámetro, con un núcleo excéntrico. El citoplasma contiene un número variable de gránulos azul verdosos prominentes. Estas células se hallan en el bazo, higado y médula ósea.

Asociado con: histiocitosis azul marina familiar, enfermedades mieloproliferativas

### ANOMALIA DE MAY-HEGGLIN



Figura 15-9 Anomalía de May-Hegglin.

DESCRIPCIÓN: esta anomalia se caracteriza por la presencia de trombocitopenia con plaquetas grandes, raras o ambas y grandes inclusiones que se asemejan a los cuerpos de Döhle en todos los leucocitos con ausencia de granulación tóxica.

NOTA: estas inclusiones se observan esporádicamente con microscopio óptico, pero siempre se detectan por microscopia electrónica

### ANOMALIA DE CHEDIAK-HIGASHI

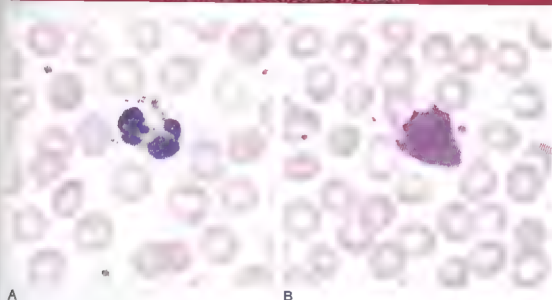


Figura 15-10A Anomalía de Chédiak-Higashi; neutrófilo con gránulos,

Figura 15-10B Anomalía de Chédiak-Higashi; linfocito con gránulo.

DESCRIPCIÓN: grandes gránulos grises azulados en el citoplasma de muchos monocitos y granulocitos. Los linfocitos pueden contener grandes gránulos rojo violáceos.

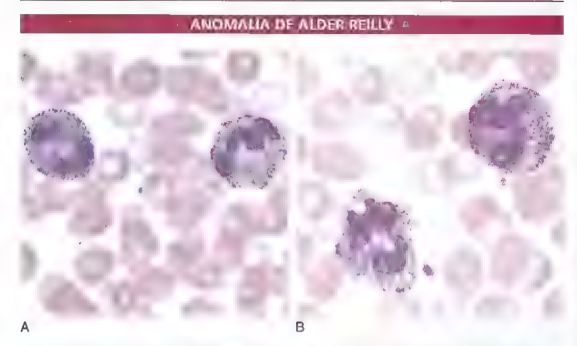
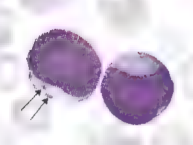


Figura 15-11A Anomalía de Alder Reilly (por cortesía de Dennis P. O'Malicy, MD; US Labs, Irvine, California).

Figura 15-11B Anomalía de Alder Reilly (por cortesía de Dennis P. O'Malley, MD; US Labs, Irvine, California).

DESCRIPCIÓN: gránulos de color violeta intenso a lila, difíciles de distinguir de la granulación tóxica; se hallan en neutrófilos y ocasionalmente en eosinófilos y basófilos. Asociada con: síndromes de Hurler y Hunter

### **BASTONES DE AUER**





A

Figura 15-12A Bastones de Auer.

В

Figura 15-12B Bastón de Auer.

DESCRIPCIÓN: gránulos primarios fusionados; en general, en forma de bastón; en

ocasiones redondos

COLOR: rojo

LOCALIZACIÓN: citoplasma NÚMERO: único o múltiples

Asociados con: leucemia aguda en mieloblastos y promielocitos leucémicos, FAB<sup>+</sup> M1 a M6

<sup>†</sup> Clasificación de leucemia aguda franco-americana británica

# A B C

Figura 15-13A Linfocito reactivo, citoplasma vacuolado.

Figura 15-13B Linfocito reactivo, basofilia periférica.

Figura 15-13C Linfocito reactivo, citoplasma indentado por células adyacentes.



Figura 15-13D Linfocito reactivo, basofilia radial.

Figura 15-13E Linfocito reactivo, grandes gránulos azurófilos.

FORMA: pleomorfos; fácilmente indentables por las células que los rodean

TAMAÑO: 10-30 µm NÚCLEO: irregular

Nucléolo: ocasionalmente presente

Cromatina: cuando se compara con el de los linfocitos en reposo, el patrón de cromatina es menos denso y puede ser fino y disperso.

CITOPLASMA: azul pálido a intensamente basófilo; puede teñirse de manera no uniforme con basofilia periférica o radial

Gránulos: puede presentar un número elevado de gránulos azurófilos

Vacuolas: ocasionales

Asociados con: infección viral y otras estimulaciones antigénicas, incluido trasplante de órganos

NOTA: si bien los linfocitos reactivos presentan cambios tanto en el núcleo como en el citoplasma, se los incluye en este capítulo porque los cambios citoplasmáticos son la característica más prominente.

Cuadro 15-1 Monocito y linfocito reactivo: características diferenciales

	ัน(อิทอังกับ	distribute restaure
Forma	Pleomorfo; puede presentar seudópo dos, que tienden a "empujar hacia afuera" a las células que lo rodean	, Pleomorfo; fácilmente indentable por las células que lo rodean
Tamaño	, 12 20 μm	10-30 μm
Núcleo	Redondo, ovalado, en forma de herra- dura o riñón, puede presentar circun- voluciones similares al cerebro	Irregular, alargado, extendido, en ocasiones redondo
Nucléolo	Ausente	Ocasionalmente presente
Cromatina	De entramado laxo, similar al encaje	Variable; en grumos o fina y dispersa
Citoplasma	Azul grisáceo	Azul pálido a intensamente basófilo; puede teñirse de manera no uniforme
Gránulos	Abundantes, finos y rojos, pueden dar un aspecto de vidrio esmerilado	Pueden ser escasos gránulos azurófilos prominentes
Vacuolas	Ausentes a numerosas	Ocasionales

Es importante utilizar tantos criterios como sea posible para identificar las celulas. A menudo es difícil diferenciar las células en forma aislada; se deben examinar las características nucleares y citoplasmáticas de las células presentes en múltiples campos. Considerar "la compañía que tienen".



Figura 15-14A Monocito. Nótese el citoplasma azul grisáceo con finos gránulos rojos. El núcleo tiene circunvoluciones similares al cerebro. La célula "cmpuja hacia fuera" a las células que la rodean. Las vacuolas se halían presentes en ambas células.



Figura 15-14B Linfocito reactivo. Nótese el citoplasma azul con la periferta azul más oscu ro. La célula está indentada por las células que la rodean. El núcleo es alargado. Las vacuolas se hallan presentes en ambas células.





CAPITULO

## Leucemia mieloide aguda

La clasificación franco-americana-británica (FAB) de las leucemias agudas, los trastornos mieloproliferativos y los síndromes mielodisplásicos ha sido ampliamente utilizada desde el comienzo de la década de 1980. El sistema FAB se basó principalmente en criterios morfológicos y reacciones citoquímicas. Sin embargo, este sistema presentaba limitaciones, en especial las relacionadas con la imposibilidad de diferenciar entre las leucemias linfoídes mediante el empleo de la citoquímica,

Los avances tecnológicos expandieron las herramientas de diagnóstico o pronóstico y tratamiento, con lo que se hizo evidente la necesidad de un nuevo sistema de clasificación. En 1995, la Organización Mundial de la Salud (OMS) estableció un sistema de clasificación basado en la morfología, la inmunofenotipificación, las características genéticas, como el cariotipo y el análisis molecular, y las características elínicas. Entre los cambios en la clasificación se encuentra la reducción de los blastos necesarios para el diagnóstico de leucemia aguda del 30% al 20%. El sistema de la OMS ha sido ampliamente publicado; el lector se remitirá a las publicaciones de la OMS\* o a los artículos de las publicaciones científicas que tratan este sistema.

Dado que el presente atlas es de morfología y que un análisis detallado de los sistemas de clasificación se encuentra más allá de los objetivos de este libro, se continuará con la descripción de las características citológicas con la correspondiente salvedad de que se está presentando sólo un criterio. Se incorporarán recuadros simples cuando corresponda.

<sup>\*</sup>De Jaffe ES Harris NI, Stein II, Vardiman JW, editores: World Health Organization classification of tumors pathology and genetics of tumors of haematopoletic and lymphoid tissues, Lyon, Francia. 2001, IARC Press.

### • M0 a M7

### Cas Froat on Othi

- Leucemias mieloides agudas con translocaciones citogenéticas recurrentes
  - La leucemia promielocítica aguda (FAB M3) se encuentra incluida en este grupo, con el hallazgo característico de t(15;17)(q22;q11-12) y variantes, PML/RARA
- Leucemia mieloide aguda con displasia multilinaje
- Leucemia mieloide aguda y mielodisplasia, asociada a tratamiento
- Leucemia mieloide aguda, no clasificada en otra categoría
  - Las FAB M0 a M7, con la excepción de FAB M3 y M4Eo, se encuentran incluidas en este grupo.

FAB, clasificación franco-americana-británica; OMS, Organización Mundial de la Salud

### LEUCEMIA MIELOIDE AGUDA MÍNIMAMENTE DIFERENCIADA

### FAB\* M0



Figura 16-1A Sangre periférica (×1.000).

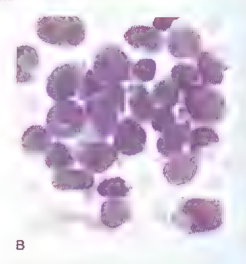


Figura 16-1B Médula ósca (×500).

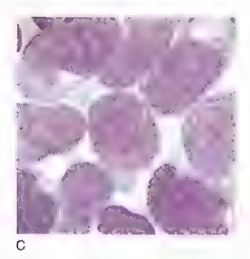


Figura 16-1C Médula ósca (×1.000).

Sangre periférica: blastos agranulares grandes, trombocitopenia
Médula ósea: > 20% de blastos de todas las células nucleadas (TCN), > 90% de blastos de todas las células no eritroides (CNE), mieloperoxidasa (MPO) negativa (véase Figura 21-1A), Sudán negro B (SNB) negativo (véase Figura 21-1B)

<sup>\*</sup>Clasificación franco-americana británica de las leucemias agudas.

### LEUCEMIA MIELOIDE AGUDA SIN DIFERENCIACIÓN

### FAB M1



Figura 16-2A Sangre periférica (×1.000).

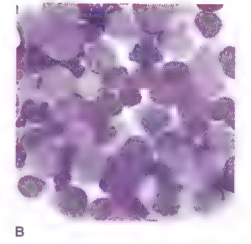


Figura 16-2B Médula ósca (×500).

Sangre periférica: blastos, trombocitopenia, bastones de Auer ± (véase Figura 15-12) Médula ósea: > 20% de blastos de TCN, > 90% blastos de CNE, MPO/SNB positivos en ≥ 3% de las células (véanse Figuras 21-1A y 21-1B)

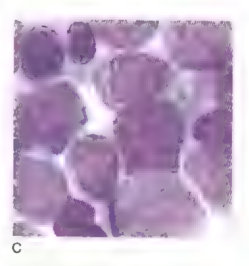


Figura 16-2C Médula ósea (×1,000)

### LEUCEMIA MIELDIDE AGUDA CON DIFERENCIACIÓN

### FAB M2

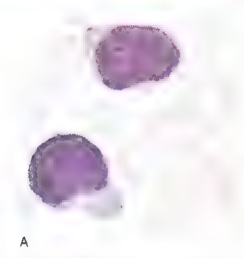


Figura 16-3A Sangre periférica (×1.000).

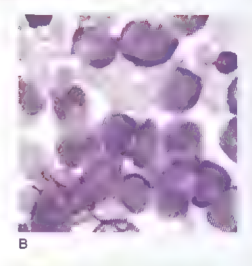


Figura 16-3B Médula ósea (×500).

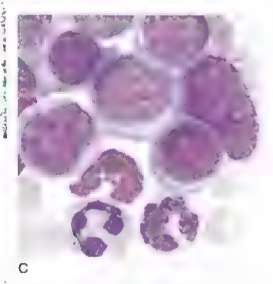


Figura 16-3C Médula ósea (×1.000).

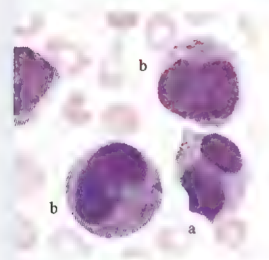
Sangre periférica: blastos con alguna maduración, bastones de Auer ±, trombocitopenia

Médula ósea: > 20% blastos de TCN, < 90% de blastos de CNE, > 10% de componente granulocítico, < 20% de

componente monocítico, maduración más allá del estadio de promielocito en > 10% de CNE, MPO/SNB positivos en ≥ 3% de las células (véanse Figuras 21-1A y 21-1B), bastones de Auer ±

### LEUCEMIA PROMIELOCÍTICA AGUDA

### FAB M3



Α

Figura 16-4A Sangre periférica. a, Promielocito hipergranular (×1.000); b, Células faggot.

Sangre periférica: promielocitos hipergranulares, núcleos < frecuentemente bilobulados o con aspecto de riñón, múltiples bastones de Auer posibles, pueden estar en manojos (células faggot)

Médula ósea: promielocitos
hipergranulares, núcleos
frecuentemente bilobulados o con
aspecto de riñón, múltiples bastones de
Auer, MPO/SNB fuertemente positivos
(véanse Figuras 21-1A y 21-1B)

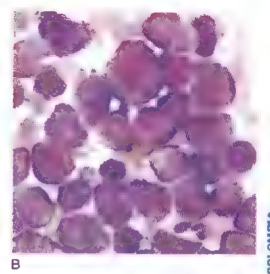


Figura 16-4B Médula ósea (x500).



Figura 16-4C Médula ósca (×1.000).

### LEUCEMIA PROMIELOCÍTICA AGUDA, VARIANTE MICROGRANULAR

### FAB M3m

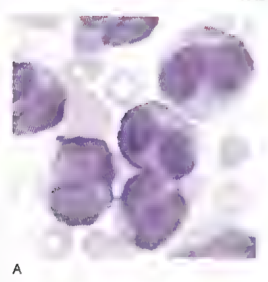


Figura 16-5A Sangre periférica (×1.000).

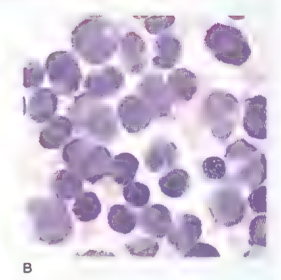


Figura 16-5B Médula ósca (×500).

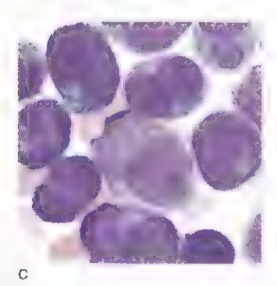


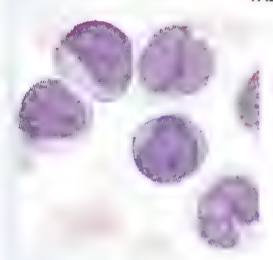
Figura 16-5C Médula ósea (x1.000).

Sangre periférica: núcleos profundamente indentados; gránulos no visibles en el microscopio óptico, pero observables por microscopia electrónica (ME)

Médula ósea: promielocitos agranulares, con núcleos profundamente indentados, MPO/SNB fuertemente positivos (véanse Figuras 21-1A y 21-1B)

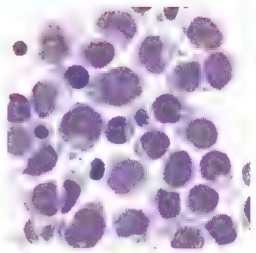
### LEUCEMIA MIELOMONOCÍTICA AGUDA

### FAB M4



Α

Figura 16-6A Sangre periférica (x1.000).

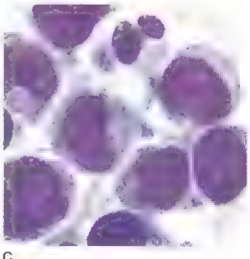


В

Figura 16-6B Médula ósea (×500)

Sangre periférica: mieloblastos y otras células mieloides inmaduras, células monocitoides, trombocitopenia, bastones de Auer ±

Médula ósea: mieloblastos, promielocitos y otros precursores mieloides comprenden entre el 30% y el 80% de CNE, componente monocítico > 20%, MPO positiva > 3% (véase Figura 21-1A), α-naftilbutirato esterasa (NBE) positiva (véase Figura 21-1C), bastones de Auer ±



C

Figura 16-6C Médula ósea (x1.000).

### LEUCEMIA MIELOMONOCÍTICA AGUDA CON EOSINOFILIA

### FAB M4 Eo

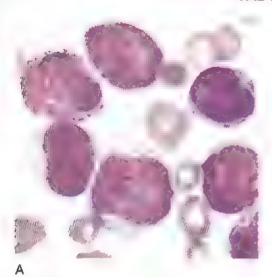


Figura 16-7A Sangre periférica (×1.000).

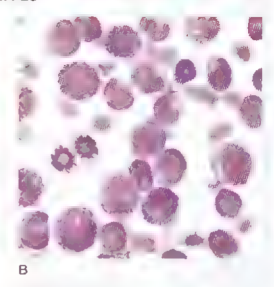


Figura 16-7B Médula ósea (×500).

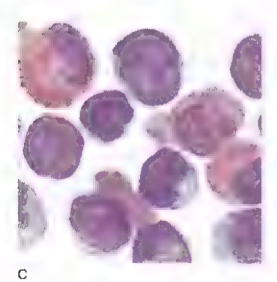


Figura 16-7C Médula ósea (x1.000).

Sangre periférica: mieloblastos y otras células mieloides inmaduras, células monocitoides, trombocitopenia

Médula ósea: mieloblastos, promielocitos y otros precursores mieloides comprenden entre el 30% y 80% de CNE, componente monocítico > 20%, MPO positiva > 3% de las células (véase Figura 21-1A), NBE positiva (véase Figura 21-1C), bastones de Auer ±, eosinófilos > 5%; pueden ser híbridos con gránulos basófilos

### LEUCEMIA MONOCÍTICA AGUDA POCO DIFERENCIADA

### FAB M5a

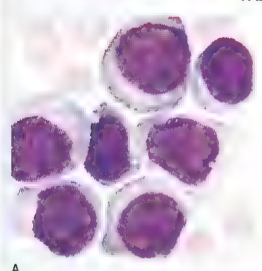


Figura 16-8A Sangre periférica (×1.000).

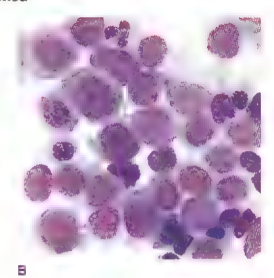


Figura 16-8B Médula ósea (×500).

Sangre periférica: blastos, trombocitopenia Médula ósea: > 20% blastos, > 80% presentan morfología monocítica, < 20% componente granulocítico, MPO positiva < 3% (véase Figura 21-1A), NBE positiva (véase Figura 21-1C)

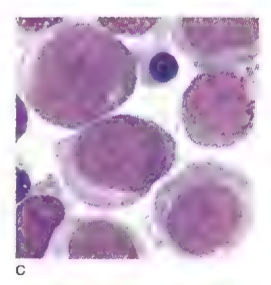


Figura 16-8C Médula ósea (×1.000).

### LEUCEMIA MONOCÍTICA AGUDA BIEN DIFERENCIADA

### FAB M5b

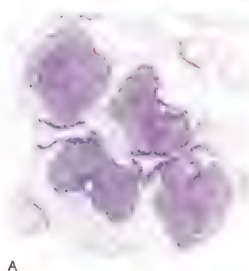


Figura 16-9A Sangre periférica (×1.000).

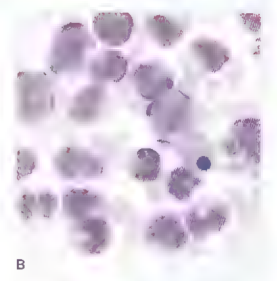


Figura 16-9B Médula ósea (×500).



Figura 16-9C Médula ésea (x1.000).

Sangre periférica: blastos, células monocitoides, trombocitopenia Médula ósea: componente monocítico > 80%, monoblastos < 80% con promonocitos y monocitos, MPO positiva < 3% (véase Figura 21-1A), NBE positiva (véase Figura 21-1C)

### **ERITROLEUCEMIA AGUDA**

### FAB M6

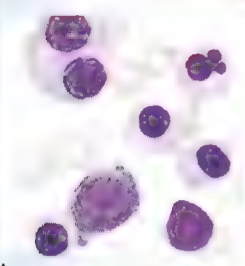


Figura 16-10A Sangre periférica (×1.000).

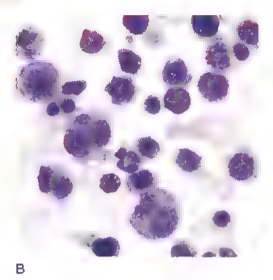


Figura 16-10B Médula ósea (×500).

Sangre periférica: tombocitopenia; población eritroide dimórfica y dicrómica; punteado basófilo; eritrocitos nucleados; blastos ±

Médula ósea: ≥ 20% de blastos CNE, ≥ 50% blastos de TCN, precursores eritroides raros, positivos para tinción de ácido periódico de Schiff (PAS) con patrón "grueso" o en bloque (véase Figura 21-1D)

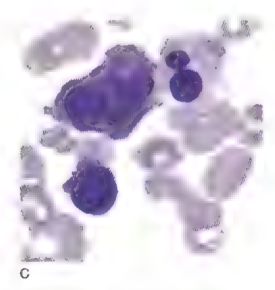


Figura 16-10C Médula ósea (×1.000).

### LEUCEMIA MEGACARIDICITICA AGUDA

### FAB M7

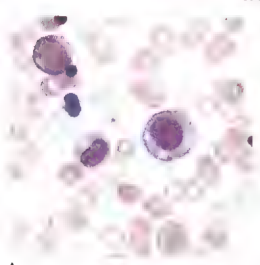


Figura 16-11A Sangre periférica (×500).

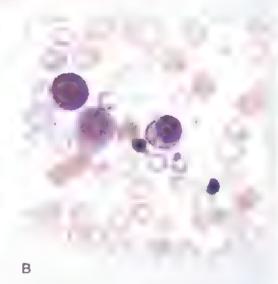


Figura 16-11B Sangre periférica (×500).

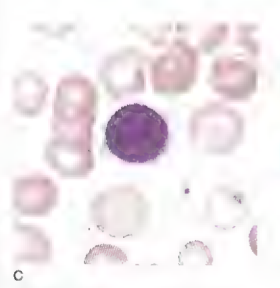


Figura 16-11C Sangre periférica (×1.000).

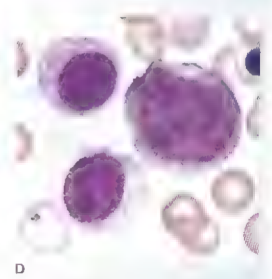


Figura 16-11D Sangre periférica (×1.000).

Sangre periférica: micromegacariocitos ±, blastos pleomórficos, blastos con citoplasma agranular, el recuento de plaquetas puede ser normal o elevado

Médula ósea: en general produce una punción seca; > 20% de biastos de TCN, > 30% de megacarioblastos; de tamaño heterogéneo, con elevada relación N/C; pueden presentar abundante citoplasma que brota; MPO/SNB negativos (véanse Figuras 21-1A y 21 1B); positivos para peroxidasa de plaquetas por microscopia electrónica; inmunotinción positiva para factor VIII (véase Figura 21-4)



CAPITULO

The state of the s

### Leucemia linfoide aguda

Las leucemias linfocíticas no se clasifican según criterios morfológicos sino por una combinación de perfiles citogenéticos, genotipo e inmunofenotipo. Las morfologías linfoides previamente denominadas L1 y L2 según la clasificación FAB pueden ser pre B o pre-T. La leucemia L3 según la FAB se clasifica por la Organización Mundial de la Salud (OMS) como una neoplasia madura (linfoma de Burkitt) (véase Figura 20-8).

### M.S. Hire

### Clasificación FAB

- LLA L1
- LLA L2
- LLA L3 (ya no se la considera una leucemia aguda; véase Capítulo 20)

### Ciasificación de la OMS

- Leucemias/linfoma linfoblástica de precursor B (Pre-B)
- Leucemias/linfoma linfoblástica de precursor T (Pre-T)

LLA, leucemia linfoide aguda.

### LEUCEMIA LINFOIDE AGUDA

### Linfoblastos pequeños



Figura 17-1A Sangre periférica (×1.000).

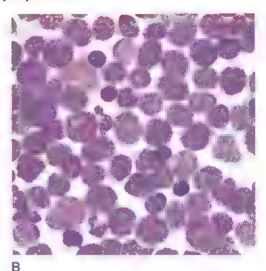


Figura 17-1B Médula ósea (×500).

Sangre periférica: blastos ±, blastos pequeños con escaso citoplasma azul y nucléolo redondo, trombocitopenia Médula ósea: > 20% de blastos; población homogénea mieloperoxidasa (MPO) negativa (véase Figura 21-1A), Sudán negro B (SNB) negativo (véase Figura 21-1B), ácido peryódico de Schiff (PAS) variable, a menudo positivo (véase Figura 21-1D)

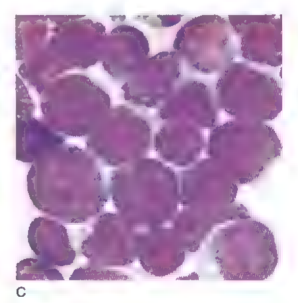


Figura 17-1C Médula ósea (×1.000).

### LEUCEMIA LINFOIDE AGUDA

### Linfoblastos grandes

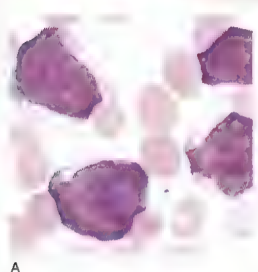


Figura 17-2A Sangre periférica (×1.000).

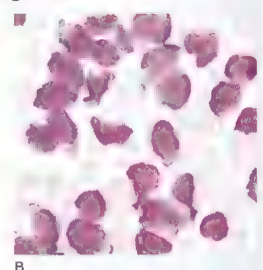


Figura 17-2B Médula ósea (×500).



Figura 17-2C Médula ósea (×1.000).

Sangre periférica: blastos de tamaño 2 a 3 veces mayor que los linfocitos en reposo, citoplasma moderado, membrana nuclear irregular, nucléolo prominente, trombocitopenia, difícil de distinguir morfológicamente de la leucemia mieloide aguda

Médula ósea: > 20% de blastos, población heterogénea, mieloperoxidasa (MPO) negativa (véase Figura 21-1A), Sudán negro B (SNB) negativo (véase Figura 21-1B), ácido peryódico de Schiff (PAS) variable, a menudo positivo (véase Figura 21-1D)



CAPÍTULO

18

# Trastornos mieloproliferativos

- Policitemia vera
- Trombocitemia esencial
- Mielofibrosis
- LMC
- Policitemia vera
- Trombocitemia esencial

percent to the control of

- Mielofibrosis idiopática crónica
- Leucemia mielógena crónica, cromosoma Filadelfia positivo (ph)[t(9;22)(q34q11),BCR/ABL]
- Leucemia neutrofilica crónica
- Leucemia eosinofílica crónica/síndrome hipereosinofilico

La LMC cromosoma Filadelfia negativo, la leucemia mielomonocítica crónica y la leucemia mielomonocítica juvenil pertenecen a una nueva clasificación de la OMS de trastornos mielodisplásicos/mieloproliferativos

FAB, clasificación franco-americana-británica; LMC, leucemia mielógena crónica; OMS, Organización Mundial de la Salud

# LEUCEMIA MIELOGENA CRÓNICA (LMC)

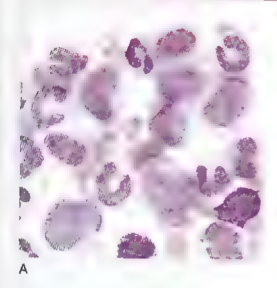


Figura 18-1A Sangre periférica (x1.000).

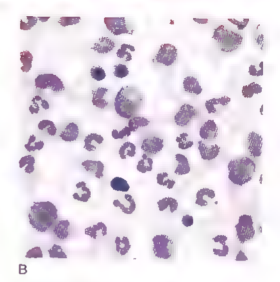


Figura 18-1B Médula ósea (×500).

Sangre periférica: marcada leucocitosis (en general > 50 × 10°/L)

- Espectro de células mieloides con predominio de mielocitos y neutrófilos polimorfonucleares
- Mieloblastos y promielocitos: 1-5%
- Células seudo Pelger-Huët ±
- Eosinofilia, basofilia o ambas
- Monocitosis
  - Plaquetas: normales a aumentadas
  - Micromegacariocitos circulantes ±
  - Fosfatasa alcalina leucocítica (FAL): marcadamente disminuida (véase Figura 21-3)

Médula ósea: hipocelular con expansión de la serie granulocítica, relación mieloide: eritroide (M:E) aumentada ≥ 10:1, mieloblastos y promielocitos < 30%, megacariocitos normales a aumentados; puede ser inmadura y/o atípica

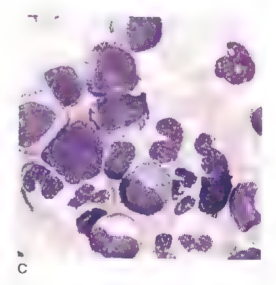


Figura 18-1C Médula ósca (×1.000).

## A TENTES A PUBLICITEMIA VERA (FV)

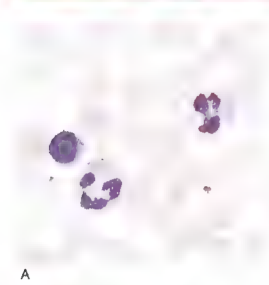


Figura 18-2A Sangre periférica (×1.000).

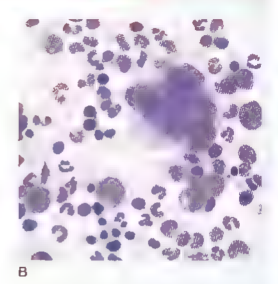


Figura 18-2B Médula ósea (×500).

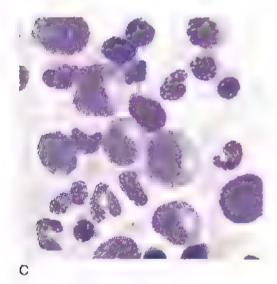


Figura 18-2C Médula ósea (×1.000).

Sangre periférica: eritrocitosis absoluta, leucocitosis moderada (12-25 × 10°/L)

- Neutrofilia con pocos metamielocitos, escasos mielocitos
- Promielocitos y mieloblastos extremadamente escasos
- Eosinofilia y/o basofilia ±
  - Trombocitosis
  - FAL: normal o aumentada

Médula ósea: hipercelular con panhiperplasia; relación M:E en general normal; los megacariocitos pueden ser anormales en tamaño y morfología

NOTA: el diagnóstico de policitemia vera no se realiza por la morfología sino a partir de una elevada masa de eritrocitos y una saturación de oxigeno normal

# TROBOCITEMIA ESENCIAL (TE)



Figura 18-3A Sangre periférica (×1.000).

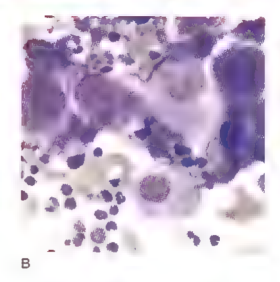


Figura 18-3B Médula ósea (×500).

# Sangre periférica: marcada trombocitosis (> 600 × 10<sup>8</sup>/L)

- Morfología anormal de las plaquetas (variación en tamaño, forma y granu ación); con frecuencia se observan grupos
  - Leucocitosis ±: neutrofilia con neutrófilos en banda y metamielocitos
  - FAL: normal o aumentada (véase Figura 21-3)

# Médula ósea: hipercelular con expansión de la serie megacariocítica

- Los megacariocitos grandes con abundante citoplasma pueden presentar hiperlobulación
  - Hiperplasia granulocítica leve
  - Hiperplasia eritrocitica leve

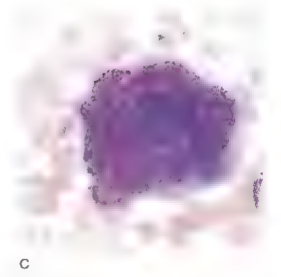


Figura 18-3C Médula ósea (×1.000).

# **MIELOFIBROSIS CON METAPLASIA MIELOIDE (MMM)**

Metaplasia mieloide agnogénica (MMA)





Figura 18-4A Sangre periférica (×1.000) (cambios sutiles).

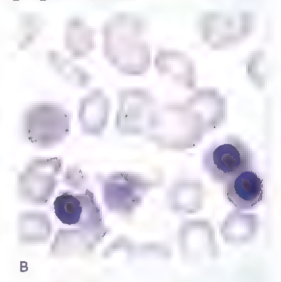


Figura 18-4B Sangre periférica (×1.000) (caso más avanzado).

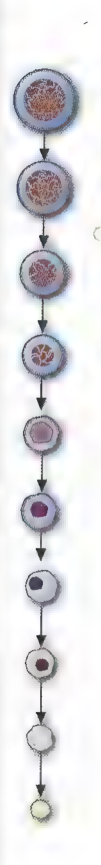
#### HIPERPLASIA ERITROCÍTICA LEVE

#### Sangre periférica:

#### Eritrocitos:

- Frecuentes dacriocitos, eritrocitos nucleados, policromasia Leucocitos:
- Normales, aumentados o disminuidos
- Granulocitos inmaduros
- Blastos < 5%</li>
- Eosinofilia y/o basofilia ±
- Alteraciones morfológicas FAL: Normal, aumentada o disminuida Plaquetas
- Disminuidas, normales o aumentadas
- Gigantes, de formas raras
- · Granulación anormal
- Megacariocitos circulantes ±

Médula ósea: A menudo, los intentos de aspiración dan como resultado una punción seca; las biopsias muestran marcada fibrosis con islas de actividad hematopoyética



19

# Síndromes mielodisplásicos

176

Los sindromes mielodisplásicos (SMD) son trastornos hematológicos clonales adquindos que se caracterizan por citopenias progresivas en sangre periterica y retlejan detectos de maduración de los eritrocitos, los leucocitos o las plaquetas.

## Anemia refractaria (AR)

- Anemia refractaria con sideroblastos en anillo (ARSA)
- Anemia refractaria con exceso de blastos (AREB)
- Anemia refractaria con exceso de blastos en transformación (AREB-t)
- Leucemia mielomonocitica crónica (LMMC)\*

#### factor and taking. > 1 to 5

- Anemia refractaria (AR)
- Citopenia refractaria con displasia mutilinaje
- Anemia refractaria con exceso de blastos (AREB)
- Sindrome 5g
- Síndrome mielodisplásico no clasificado

<sup>\*</sup>La leucemia mielomonocítica crónica de la clasificación FAB ha pasado a formar parte de la nueva clasificación de la OMS de los trastornos mielodisplásicos/mieloproliferativos

## DISERITROPOYESIS



A

Figura 19-1A Macrocitos ovales (SP ×1.000).

В

Figura 19-1B Población de entrocitos dismórficos (SP ×500).

Las evidencias de diseritropoyesis (Figuras 19-1A a 19-1I) pueden incluir alguna o todas de las siguientes características: macrocitos ovalados, microcitos hipocrómicos, población de eritrocitos dimórficos, precursores de eritrocitos con > 1 núcleo, formas nucleares anormales, puentes nucleares, tinción citoplasmática no uniforme, sideroblastos en anillo o ambos



C

Figura 19-1C Eritrocitos nucleados con núcleos de forma anormal (SP ×1.000).

Todas las microfotografías son ×1.000 con tinción de Wright Giernsa, salvo que se indíque lo contrano

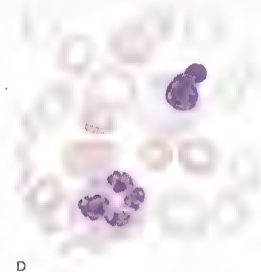


Figura 19-1D Precursor eritrocítico con pérdida parcial del núcleo (SP ×1.000).

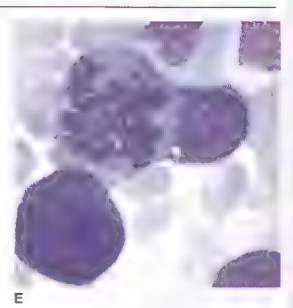


Figura 19-1E Precursor eritrocítico con forma nuclear anormal (bilobulado, con un núcleo en mitosis que muestra asincronía) (MO ×1.000).

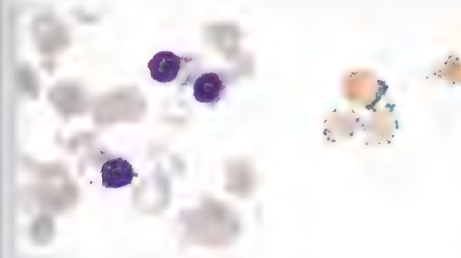


Figura 19-1F Precursor eritrocítico con tres núcleos no uniformes (MO ×1.000).

F



Figura 19-1G Precursor entrocítico con puente nuclear (MO ×1.000).



Н

Figura 19-1H Precursores eritrocíticos con tinción citoplasmática no uniforme (MO ×1.000).

Figura 19-11 Sideroblastos en anillo (tinción para hierro, MO ×1.000).

#### DISMILLOPO YESIS

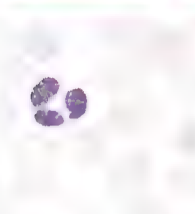




Figura 19-2A Granulación anormal, neutrófilo polimorfonuclear agranular.



Figura 19-2B Formas nucleares anormales, neutrófilo con núcleo circular (en forma de

rosquilla).



Neutrófilo normal para comparación

C

Figura 19-2C Formas nucleares anormales, neutrófilo con núcleo hipersegmentado; también presenta desgranulación.

Las evidencias de dismielopoyesis (Figuras 19-2A a 19-2F) pueden incluir alguna o todas de las siguientes características: granulación anormal, formas nucleares anormales, citoplasma persistentemente basófilo, tinción citoplasmática no uniforme o ambos

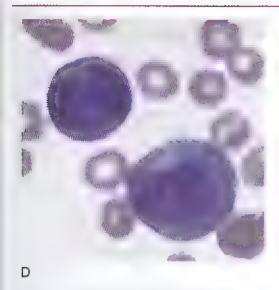


Figura 19-2D Citoplasma persistentemente basófilo

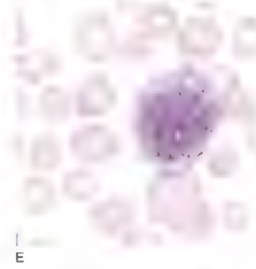


Figura 19-2E Tinción citoplasmática no uniforme con granulación no uniforme.

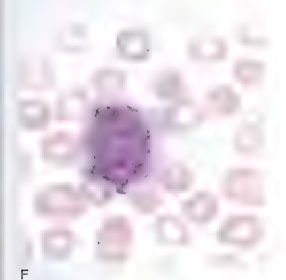


Figura 19-2F Tinción citoplasmática no uniforme.

# DISMEGACARIOPOYESIS



Α

Figura 19-3A Plaquetas gigantes.



Figura 19-3B Plaquetas con granulación anormal.

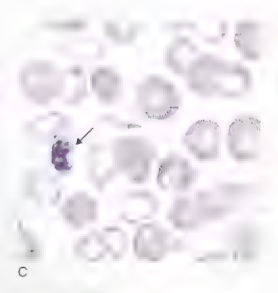


Figura 19-3C Plaquetas con granulación anormal.

Las evidencias de dismielopoyesis (Figuras 19-3A a 19-3H) pueden incluir alguna o todas de las siguientes características: plaquetas gigantes, plaquetas con granulación anormal, micromegacariocitos circulantes, megacariocitos mononucleares grandes, formas nucleares anormales

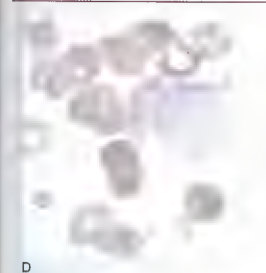
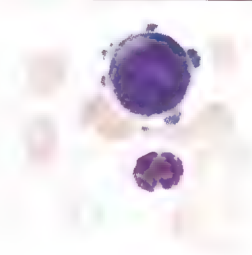


Figura 19-3D Fragmento de megacariocito.



E
Figura 19-3E Micromegacariocitos circulantes.



**Figura 19-3F** Megacariocito mononuclear grande (MO ×1.000).

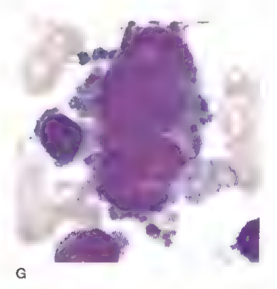


Figura 19-3G Forma nuclear anormal, número de núcleos no uniforme (MO ×1.000).



Figura 19-3H Formas nucleares anormales, núcleos separados (MO, aumento original ×1.000).



CAPITULO

20

# Trastornos linfoproliferativos malignos

Los trastornos linfoproliferativos malignos derivan frecuentemente de un único clon celular. Si bien este grupo de enfermedades involucra a los linfocitos, la presentación morfológica es variable. La integración de las características morfológicas y clínicas de la enfermedad por inmunofenotipificación y por estudios citogenéticos y moleculares es necesaria para el adecuado reconocimiento y clasificación. En este atlas sólo se incluyen ejemplos representativos.

NOTA: cualquier linfocitosis absoluta en el adulto debe investigarse.

# LEUCEMIA PROLINFOCITICA (LPL)

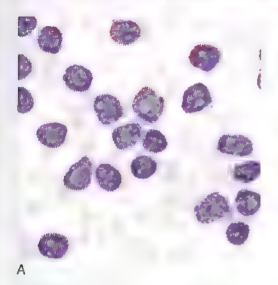


Figura 20-1A Sangre periférica (SP ×500).

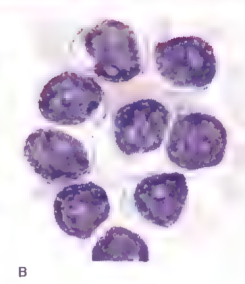


Figura 20-1B (SP ×1.000).

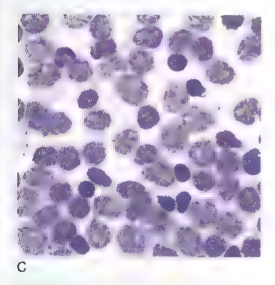


Figura 20-1C Médula ósea (MO ×500).

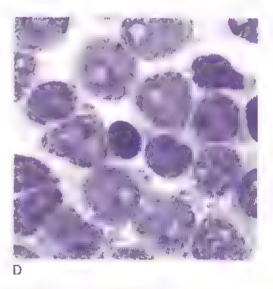
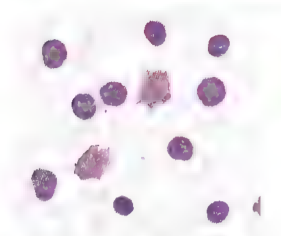


Figura 20-1D (MO ×1.000).

Sangre periférica: linfocitosis absoluta, usualmente >100 × 10<sup>9</sup>/L, células relativamente grandes con un nucléolo prominente, estructura de la cromatina intermedia entre la de un blasto y la de un linfocito maduro, relativamente uniforme en un paciente dado, anemia, trombocitopenia.

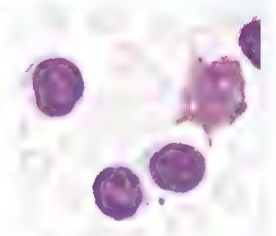
Médula ósea: prolinfocitos predominantes con muy escasas células hematopoyeticas residuales.

# LEUCEMIA LINFOCÍTICA CRONICA (LLC)



A

Figura 20-2A (SP ×500).



В

Figura 20-2B (SP ×1.000).

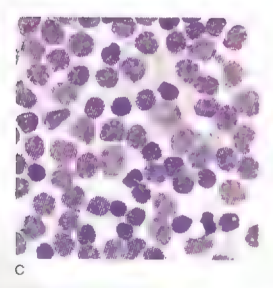


Figura 20-2C (MO x500).

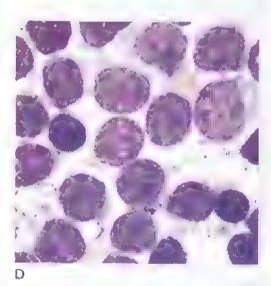


Figura 20-2D (MO ×1,000).

Sangre periférica: linfocitosis absoluta sostenida (10 a 150 × 10<sup>9</sup>/L); de aspecto homogéneo en un paciente dado; linfocitos de aspecto maduro con núcleo redondo y cromatina gruesa o en bloque; citoplasma escaso o moderado; linfocitos más frágiles que los norma es que producen las células de frotis o sombras de Gumprecht ("smudge cells"), anem a normocítica normocrómica, que aumenta con la progresión de la enfermedad; acroa madamente el 10% de los pacientes desarrolla anemia hemolítica; aparición de trombocropenia con la progresión de la enfermedad.

Medula osea: >30% linfocitos.

# LEUCEMIA DE CÉLULAS VELLOSAS (LCV)

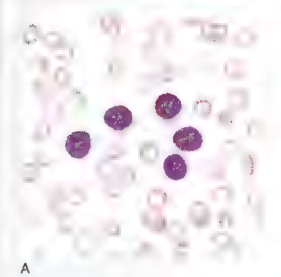


Figura 20-3A (SP ×500).

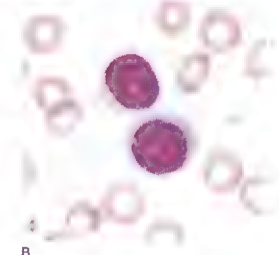


Figura 20-3B (SP ×1.000).

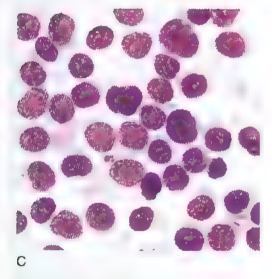


Figura 20-3C (MO ×500).

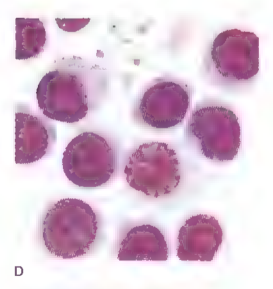
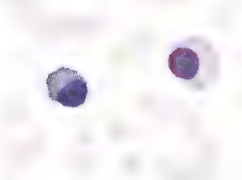


Figura 20-3D (MO ×1,000).

Sangre periférica: pancitopenia, núcleos con forma de riñón u ovalados con cromatina homogenea difusa, pueden tener un único nucléolo, citoplasma irregular y azul grisáceo con proyecciones citoplasmáticas delicadas de aspecto velloso.

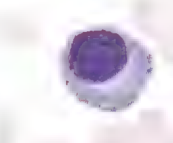
Médula ósea: aspirado difícil de obtener debido a la fibrosis medular (punción seca); las células se distinguen con facilidad en la microscopia de fase o electrónica, células positivas mediante la tinción para fosfatasa ácida tartrato resistente (TRAP) (véase Figura 21-2).

# MACROGLOBULINEMIA DE WALDENSTRÖM



A

Figura 20-4A (SP ×500).



В

Figura 20-4B (SP ×1.000).

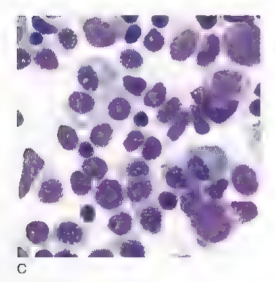
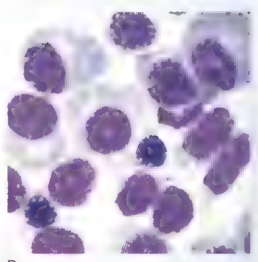


Figura 20-4C (MO ×500).



D

Figura 20-4D (MO ×1.000).

Sangre periférica: recuento de linfocitos en general normal, células plasmocitoides o plasmáticas poco frecuentes, anemia normocítica y normocrómica con *rouleaux*, recuento de plaquetas normal o disminuido.

NOTA: el fondo de los frotis de sangre teñidos con tinción de Wright puede presentarse de color azulado debido a las cantidades anormales de inmunoglobulinas.

Médula ósea: hipercelular con infiltrados plasmocitoides.

**NOTA:** esta enfermedad debe distinguirse del mieloma múltiple y de la enfermedad de las cadenas pesadas por medio de inmunoelectroforesis.

### MIELOMA MULTIPLE

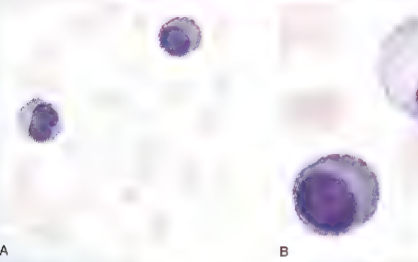


Figura 20-5A (SP ×500).



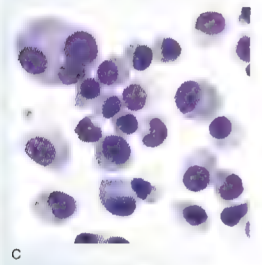


Figura 20-5C (MO ×500).

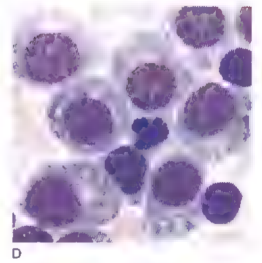


Figura 20-5D (MO ×1.000).

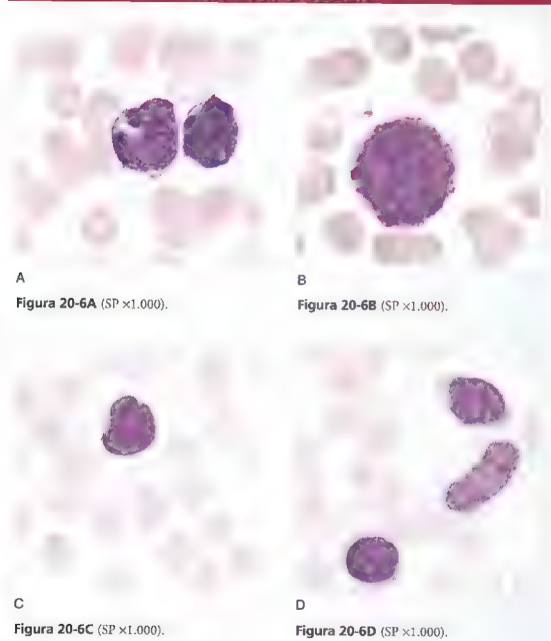
Sangre periférica: posible neutropenia, plasmocitos circulantes poco frecuentes, anemia normocítica y normocrómica, rouleaux, recuento de plaquetas normal a disminuido. Si hay más de 2 × 10% plasmocitos circulantes en sangre periférica, se trata de una leucemia de células plasmáticas.

NOTA: el fondo de los frotis de sangre teñidos con tinción de Wright puede presentarse de color azulado debido a las cantidades anormales de inmunoglobulinas.

Médula ósea: >10% de células plasmáticas anormales, a menudo >30%; células plasmaticas más grandes que las normales con una relación N/C aumentada; de apariencia inmadu ra; cromatina nuclear anormal; ± nucléolos, el núcleo puede tener una localización centrada; ± multinucleadas; posible pérdida del halo nuclear; el citoplasma puede ser azul pálido u oscuro; el citoplasma puede contener inclusiones de inmunoglobulinas.

NOTA: esta enfermedad debe distinguirse de la macroglobulinemia de Waldenstrom y de la enfermedad de las cadenas pesadas por medio de inmunoelectroforesis.

# LINFOMAS NO HODGKIN



Sangre periférica: se han ilustrado varias células de linfoma dado que éstas ocasionalmente se hallan en sangre periférica. El diagnóstico de linfoma se realiza por medio de la punción biopsia, la inmunofenotipificación y la citogenética.

Médula ósea: no disponible.

#### LEUCFMIA/LINFOMAS DE LINFOCITOS T



**Figura 20-7A** Linfoma de células T (SP ×1.000).



Figura 20-7B Linfoma de células 1' (SP ×1,000).



Figura 20-7C Linfoma de células T (SP ×1.000).

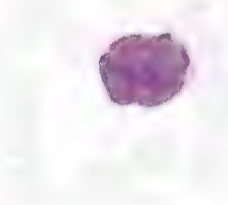


Figura 20-7D Células de Sézary (SP ×1.000).

Sangre periférica: leucocitosis. Varía el tamaño de las células y la forma del núcleo; los núcleos multilobulados pueden asemejarse a un trébol. La cromatina se encuentra moderadamente condensada; los nucléolos no se distinguen. Las células de Sézary de sangre periférica son linfocitos T con alteraciones morfológicas y son características de la micosis fungoide, el linfoma cutáneo de células T, que afecta la piel.

Médula ósea: no disponible

# LEUCEMIA/LINFOMA DE BURKITT

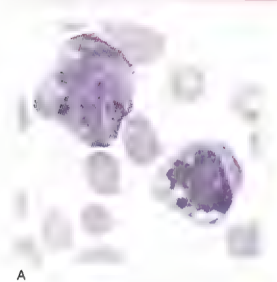


Figura 20-8A (SP ×1.000).

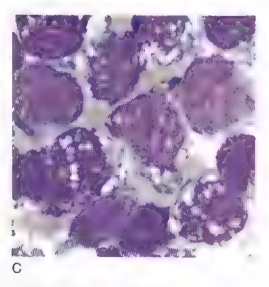


Figura 20-8C (MO ×1.000).

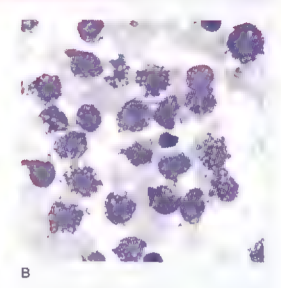


Figura 20-8B (MO ×500).

Sangre periférica: células de tamaño mediano a grande con citoplasma azul oscuro, vacuolas citoplasmáticas, 3-5 nucléolos, trombocitopenia.

Médula ósea: patrón homogéneo de células intensamente basófilas con vacuolas. La leucemia/linfoma de Burkitt fue clasificada según el sistema francoamericano-británico como leucemia aguda L3. En realidad, las células son linfocitos B maduros, por lo tanto el linfoma de Burkitt se clasifica según la OMS como una neoplasia de linfocitos B maduros.





CAPÍTULO

# Tinciones citoquímicas

198

La figura 21 1 muestra las tinciones que se utilizan principalmente para diferenciar las leucemias agudas. Los resultados se resumen en el cuadro 21 1.

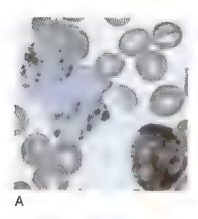


Figura 21-1A Mieloperoxidasa (MPO) (Médula ósea [MO] ×1.000).

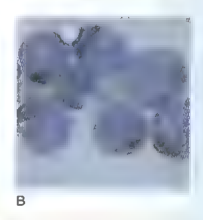


Figura 21-1B Sudán negro B (SNB) (MO ×1.000).

Tiñe los gránulos que contienen peroxidasa; es decir, gránulos primarios de neutrófilos y gránulos de eosinófilos y monocitos.

Tiñe lípidos, incluidos las grasas neutras, los fosfolípidos y los esteroles. Presenta el mismo patrón que la reacción de la mieloperoxidasa.

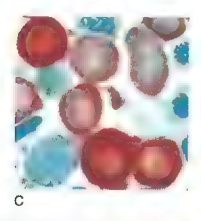


Figura 21-1C α Naftil butirato esterasa (NBE) (MO ×1.000).

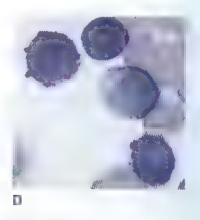


Figura 21-1D Ácido peryódico de Schiff (PAS) (MO x1.000).

La esterasa hidroliza un éster. Presenta un patrón positivo difuso en monocitos y es negativa o con patrón positivo focal en la serie de neutrófilos.

Tiñe carbohidratos, sobre todo glucógeno. El patrón de positividad grueso o en bloque se asocia con la leucemia linfoblástica aguda y con los precursores tempranos de la eritroleucemia (FAB M6). Los precursores tardíos muestran un patrón positivo difuso.

Cuadro 21-1 Algoritmo simplificado de reacciones para leucemia aguda

	Tinciones citagularicas*							
briermedad	MPO	SND	NASDA	MEL	ANAE	Mas -	FACTOR VIII	
LLA	-	_	-	/+ (focal)	/+ (focal)	Variado	_	
LMA	+	+	+	! _	_	Variado	The same and the same states	
LMMA	+	+	, +	+ (difuso)	+ (difuso)	Variado		
LmoA	t -	_		+ (difuso)	+ (difuso)	Variado	1	
Eritroleucemia	*	*	*	***		Gruesa o en bloque en pro- normoblastos	-	
Megacariocítica	-	-	-		+ (locali- zado)	-/+ (localizado)	+	

De Rodak BF, Fritsma GF, Doig K: Hematology: clinical principles and applications,  $3^{\rm sc}$  ed St. Louis, 2007, Saunders MPO, mieroperoxidasa, SNB, Sudán negro B; NASDA, naftol AS-D cloroacetato esterasa, ANBE,  $\alpha$ -naftil butirato esterasa; ANAE,  $\alpha$ -naftil acetato esterasa; PAS, ácido peryodico de Sch ff; LLA, leucemia linfocítica aguda; LMA, leucemia mieloide aguda; LMMA, leucemia mielomonocítica aguda; LmoA, leucemia monocítica aguda.

\* Positivo en mieloblastos; negativo en normoblastos.

# FOSFATASA ÁCIDA LEUCOCÍTICA TARTRATO RESISTENTE (TRAP)

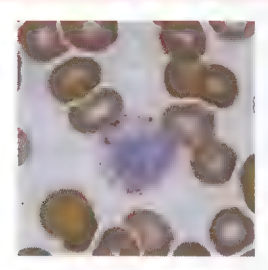


Figura 21-2 Fosfatasa ácida leucocítica tartrato resistente (TRAP).

Positiva en la mayoría de los casos de leucemia de células vellosas. Estas células contienen fosfatasa ácida y permanecen positivas luego del agregado del ácido L(+)-tartárico.

# FOSFATASA ALCALINA LEUCOCÍTICA (FAL)

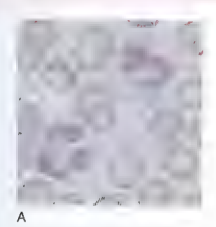


Figura 21-3A Fosfatasa alcalina leucocítica (FAL), reacción negativa (0) (SP ×1.000).



Figura 21-3B FAL (1+) (SP ×1.000).

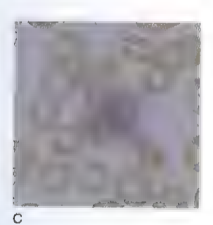
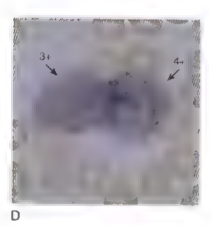


Figura 21-3C FAL (2+) (SP ×1.000).



**Figura 21-3D** FAL (3+, 4+) (SP ×1.000).

202

La fosfatasa alcalina leucocítica (FAL) es una enzima que se halla en los gránulos secunda tios de los neutrófilos. A la actividad FAL se le asigna una puntuación de 0 a 4+ en los neutrófilos polimorfonucleares maduros y en banda. Se evalúan cien células y los resultados se informan junto con la puntuación de FAL. Una puntuación normal es aproximadamente entre 20 y 100. Las puntuaciones bajas (< 20) pueden hallarse en la leucemia mieloide crónica no tratada, la hemoglobinuria paroxística nocturna, la anemia sideroblástica y los sín dromes mielodisplásicos. Las puntuaciones superiores se hallan en las reacciones leucemoi des, policitemia vera y en el tercer trimestre del embarazo. Véase Cuadro 21 1.

Cuadro 21-2 Resultados de la tinción para fosfatasa alcalina leucocítica

HALLAZGO	PUNTUACION		
Normal	20-100		
Leucemia mielógena crónica	< 13		
Reacción leucemoide	> 100		
Policitemia vera	100-200		
Policitemia secundaria	20-100		

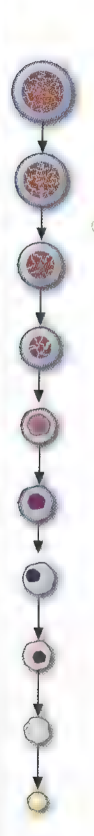
#### INMUNOPEROXIDASA



Figura 21-4 Reacción de inmunoperoxidasa para factor VIII (MO ×1.000).

Este es un ejemplo de una tinción inmunohistoquímica en la que la unión antígeno-anticuerpo se visualiza por medio de la marcación del anticuerpo con un indicador; por ejemplo, una enzima o un fluorocromo.





## Microorganismos

#### ESPECIES DE PLASMODIUM

Los siguientes son ejemplos representativos de los estadios del desarrollo del paludismo que pueden observarse en sangre periférica. Los criterios detallados de identificación de las especies pueden hallarse en un libro de texto de parasitología.

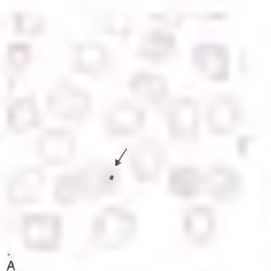


Figura 22-1A Especie de *Plasmodium* (Sangre

periférica [SP] ×1.000).

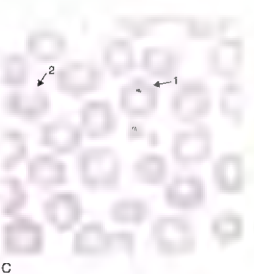


Figura 22-1C Plaqueta versus paludismo: I, paludismo; 2, plaqueta (SP ×1.000).



Figura 22-1B Forma appliqué (SP ×1.000).

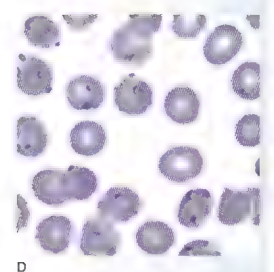
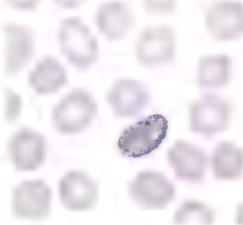


Figura 22-1D Especie de *Plasmodium*, múltiples anillos como se ven a menudo en *P. falciparum* (SP ×1.000).

#### ESPECIES DE PLASMODIUM



E

Figura 22-1E Especie de *Plasmodium* (SP ×1.000).

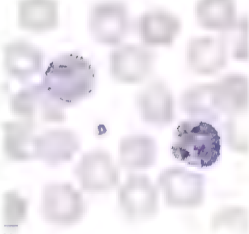
Ē

Figura 22-1F Especie de *Plasmodium* (SP ×1.000).



G

Figura 22-1G Especie de *Plasmodium* (SP ×1.000).



Н

**Figura 22-1H** Especie de *Plasmodrum* (SP ×1.000).

#### ESPECIES DE BABESIA



Figura 22-2 Babesia microti (SP ×1.000).

Las especies de *Babesia* pueden confundirse por su morfología con *Plasmodsum falciparum*, pero carecen de pigmento y la ausencia de estadios del ciclo vital ayuda a diferenciar las especies de *Babesia* de *P. falciparum*. Otro factor de diferenciación es la presencia de organismos extracelulares (*flecha*) que pueden observarse en las especies de *Babesia*, pero no en *P. falciparum*.

#### LOA LOA



Figura 22-3 Loa loa, una microfilaria (SP aumento original ×1.000).

Loa loa es una microfilaria. Raras veces se observan otras microfilarias en sangre periférica.

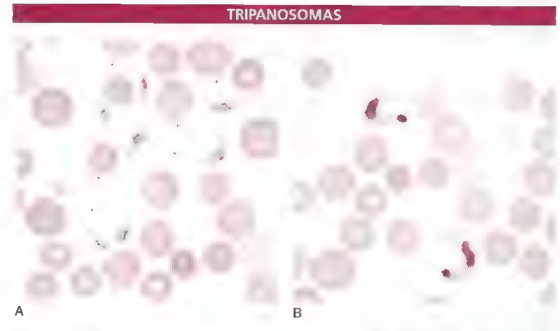


Figura 22-4A Trypanosoma gambiense (tinción de Giemsa, SP ×1.000).

Figura 22-48 Trypanosoma cruzi (tinción de Giernsa, SP ×1.000) (De Marler LM, Siders JA, Simpson A et al.: Parasitology image atlas cd-rum, Indianápolis, Ind., 2003, Indiana Pathology Images).

Los tripanosomas son un ejemplo de los hemoflagelados que pueden ocasionalmente encontrarse en sangre periférica. Las características de diferenciación pueden hallarse en un libro de texto de parasitología.

#### **HONGOS**



Figura 22-5A Histoplasma capsulatum (SP ×1.000).

Figura 22-5B Levaduras intracelulares y extracelulares en sangre periférica de un paciente inmunocomprometido (SP ×1.000).



C

Figura 22-5C Cryptococcus neoformans (Médula ósea ×1.000). Véase también la Figura 25-14.

#### BACTERIAS

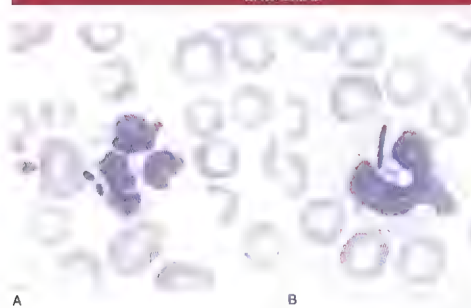


Figura 22-6A Cocobacilos fagocitados por un feucocito (SP ×1.000).

Figura 22-6B Bacilo fagocicado por un leucocito (SP ×1.000).



C

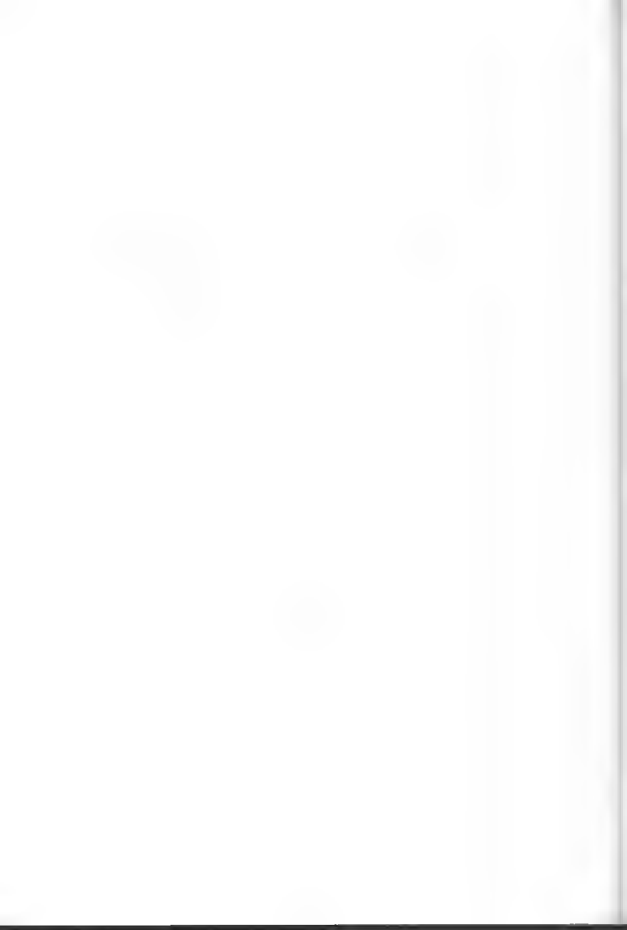
Figura 22-6C Cocos fagocitados por un leucocito (SP ×1.000).

#### **BACTERIAS**



Figura 22-6D Anaplasma phagocytophilum en un neutrófilo (SP ×1.000).

Figura 22-6E Ehrlichia chaffeensis en un monocito (SP ×1.000) (Cortesia de J. Stephen Dumler, MD, Division of Medical Microbiology, The Johns Hopkins Medical Institutions, Baltimore, Md.).





CAPITULO

# 23

### Otras células

#### CELULAS OBSERVADAS OCASIONALMENTE EN LA MÉDULA ÓSEA

#### Adipocito



Figura 23-1 Adipocito (Médula ósea [MO] ×500).

DESCRIPCIÓN: células redondas grandes, de 50 a 80 μm; citoplasma ocupado por una o varias vacuolas grandes de grasa, incoloro a azul pálido, núcleo pequeño, redondo a ovalado y excéntrico; cromatina gruesa; en pocas ocasiones se observan los nucléo os.

#### Mitosis

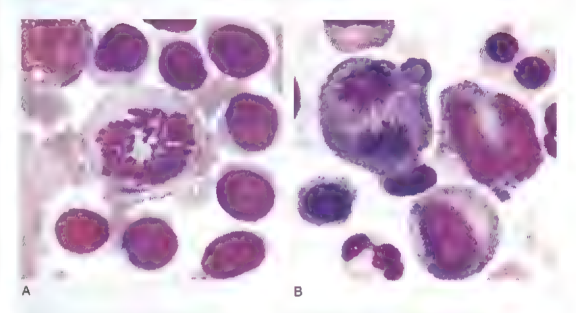


Figura 23-2A Mitosis (MO×1.000).

Figura 23-2B Mitosis (MO ×1.000).

Figura mitótica, una célula que se está dividiendo. Pueden encontrarse en número aumentado en los trastornos neoplásicos.

#### Isla eritroblástica



Figura 23-3 Isla eritroblástica (célula nodriza) (MO ×500).

Macrófago cargado de hierro rodeado por critroblastos en desarrollo.

#### Células óseas



Figura 23-4A Osteoblasto (MO aumento original ×1.000),

Figura 23-4B Osteoclasto (MO aumento original ×1.000).

#### **OSTEOBLASTO:**

Tamaño: 30 um.

Aspecto: forma de cometa o de renacuajo. Núcleo único redondo y excéntrico, puede hallarse parcialmente extruido. Abundante citoplasma con un área cromofóbica alejada del núcleo. A menudo aparecen en grupos. La función de los osteoblastos es la síntesis ósea.

#### OSTEOCLASTO:

Tamaño: muy grande, mayor que 100 μm.

Aparlencia: una célula multinucleada, de forma irregular, con un borde arrugado. Los núcleos son de forma redonda a ovalada, separados y diferentes; presentan muy poca variación de tamaño. Los nucléolos sue en visualizarse. El citoplasma puede variar de ligeramente basófilo a muy acidófilo. Puede haber gránulos gruesos. La funcion de los osteoclastos es la resorción ósea.

#### Células tumorales metastásicas

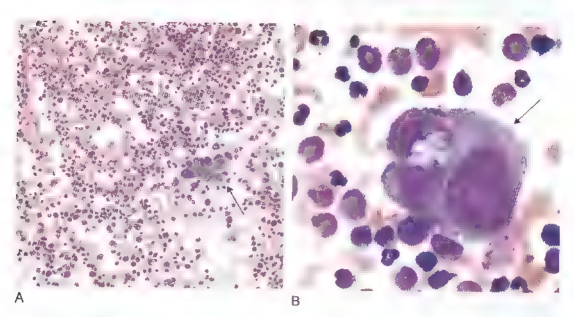


Figura 23-5A Tumor metastásico (MO×100)

Figura 23-5B Tumor metastásico (MO ×500).

DESCRIPCIÓN: se pueden reconocer grupos de células tumorales durante la observación microscópica con 100×, en especial cerca o en el borde del cubreobjetos o portaobjetos. Las características de las células tumorales se observan más fácilmente con un aumento de 500×. Las celulas varian en forma y tamaño dentro de un cúmulo de células de un mismo tumor. Los núcleos varían en tamaño y característica de tinción. Los nucléolos suelen visualizarse. Es difícil distinguir una célula de la otra debido al "moldeado" de las cérulas.

#### Células endoteliales



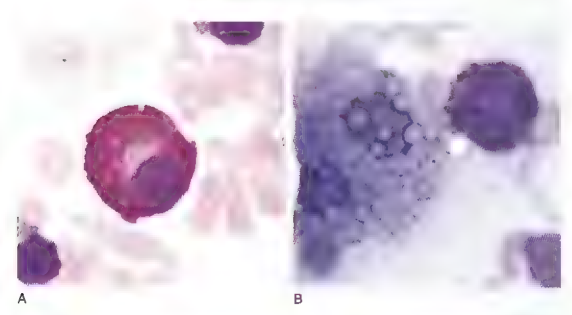
Figura 23-6A Cálulas endoteliales (MO aumento original ×500).



Figura 23-6A Células endoteliales (MO aumento original ×1.000).

DESCRIPCIÓN: células grandes alargadas, de 20 a 30 μm. Un núcleo ovalado con cromatina densa, nucléolos no visibles. Su función es revestir los vasos sanguíneos.

#### Variaciones de plasmocitos



**Figura 23-7A** Plasmocito con citoplasma rojo debido a la alta concentración de glucoproteínas. Célula en llama (MO ×1.000).

Figura 23-7B Plasmocito que contiene múltiples glóbulos redondos de inmunoglobulinas y se tiñen de rosa, azul o son incoloros. Célula moteada, célula en uva, célula en mórula (MO ×1.000).



Figura 23-7C Plasmocito normal para comparación

#### Mastocitos

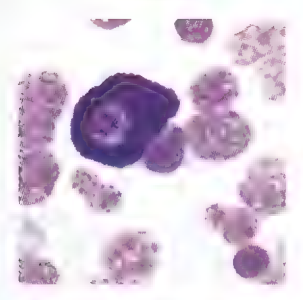


Figura 23-8 Mastocito.

DESCRIPCIÓN: células grandes (12-15 μm) con núcleo redondo a ovalado; el citoplasma es incoloro a lavanda con muchos gránulos azul oscuro a negro que pueden oscurecer el núcleo. Constituyen <1% de las células de la médula ósea. Se puede observar un aumento en su número en la inflamación alérgica y la anafilaxia.

#### ARTEFACTOS EN LOS EXTENDIDOS DE SANGRE PERIFÉRICA

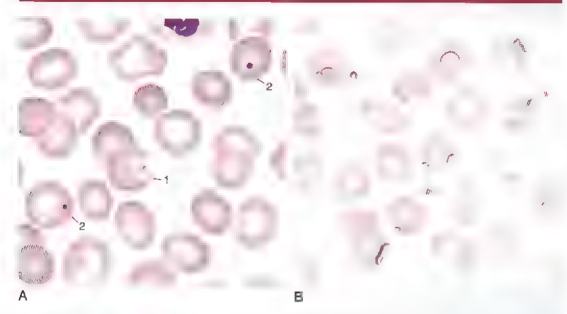
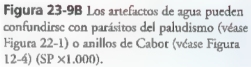
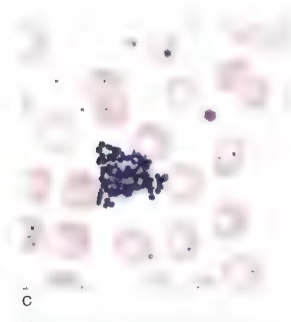


Figura 23-9A Plaquetas sobre eritrocitos (1) o cuerpos de Howell-Jolly (2) pueden confundirse con parásitos del paludismo (véase Figura 22-1) (SP ×1,000).





**Figura 23-9C** Precipitados de colorante, pueden confundirse con bacterias (véase Figura 22-6) (SP ×1.000).

Nótese en la figura 23-9C que el precipitado está en foco, pero las células no. Si hubiera bacterias presentes dentro de las células, tanto las células como las bacterias deberían estar en foco.

#### ARTEFACTOS DE LEUCOCITOS



Α

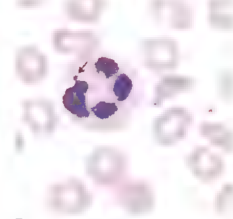
Figura 23-10A Picnosis (SP ×1.000).

DESCRIPCIÓN: degeneración nuclear que aparece como una estructura teñida oscura con menos masa.

Asoclados con: extendidos de sangre periférica realizados con muestras de sangre antigua; células muertas.

DESCRIPCIÓN: plaquetas adheridas a neutrófilos.

Asociados con: sangre recolectada en ácido etilendiaminotetraacético (EDTA) en algunos individuos; puede causar falsa disminución en el recuento de plaquetas.



В

Figura 23-10B Cuerpos de Barr (SP ×1.000).

DESCRIPCIÓN: proyecciones pequeñas, redondas, bien definidas de cromatina nuclear que se une al núcleo por un filamento de cromatina.

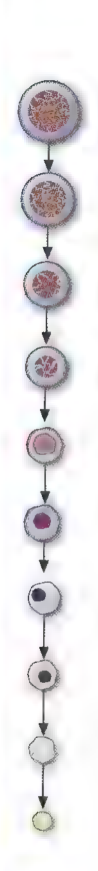
SIGNIFICADO: ninguno.



C

Figura 23-10C Satelitismo plaquetario (SP ×1.000)





24

Morfología normal de la sangre periférica del recién nacido La sangre periférica recolectada durante las primeras 12 horas del nacimiento a término en un neonato normal presenta características morfológicas distintivas. Ciertos cambios morfológicos persisten hasta después de 3 a 5 días de nacer. Estos cambios deben ser considerados fisiológicos y no patológicos. Para un análisis más completo de la hematología del recién nacido, el lector debe referirse a un libro de texto de hematología, por ejemplo, Hematology Clinical Principles and Applications, o a un libro de texto de hematología pediátrica, como Nathan and Oski's Hematology of Infancy and Childhood.'

Se han escrito libros completos sobre la hematología anormal en el neonato, especialmente en el lactante prematuro. Este capítulo no tratará sobre estos trastornos, sino que describirá cambios morfológicos que se observan comúnmente en el recién nacido normal.

La morfología eritrocitaria muestra macrocitos, con un volumen celular medio (VCM) de 110 ± 15 fl., que disminuye en forma considerable después de las primeras 12 horas. Se pueden observar hasta 3 a 10 normoblastos (eritrocitos nucleados) ortocromáticos por cada 100 leucocitos, que deben desaparecer hacia el día 5. La policromasia refleja la actividad critropoyética del recién nacido. La anisocitosis se refleja en el índice de la amplitud de distribución eritrocítica (RDW), con un intervalo de 15,2% a 18%. Se observan ocasionalmente esferocitos, que varían de 1 cada 2 campos a 1 o más en cada campo.

En el recién nacido, el recuento de leucocitos totales es mayor que el de los adultos; además, presenta más neutrófilos polimorfonucleares y en banda que en otra etapa de la niñez.<sup>3</sup> Se puede observar un metamielocito ocasional sin evidencia de infección. La morfología de los monocitos es similar a la que presentan los adultos.

La morfología de los linfocitos es pleomorfa; se presentan desde reactivos a maduros. La presencia de un nucléolo es común; sin embargo, el patrón de cromatina es grueso y no fino como se observa en los blastos. Se debe tener precaución para identificar correctamente los blastos que puedan indicar una condición patológica.

Rodas BF, Fritsma GF, Doig K. Hematology: clinical principles and applications, 3" ed, 5t Louis, 2007, Saunders.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Nathan DG, Orkin SH, Ginsburg D, Look AT Nathan and Oski's Hematology of Infancy and Childhood, 6th ed, 5t Louis, 2003 Saunders.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Quinn CT Bucharan GR. Hematopoiesis and hematologic diseases. In McMillan JA, Feigin RD, DeAngelis C, Jones MD, ed. tors: *Oski's pediatrics*, Philadelphia, 2006, Lippincott Williams and Wilkins.

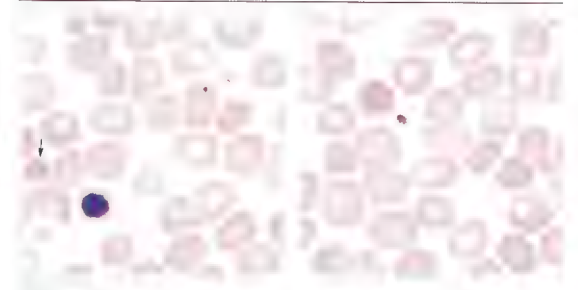


Figura 24-1 Sangre periférica de un recién nacido; se observan macrocitos, policromasia, eritrocitos nucleados (NRBC), cuerpos de Howell-Jolly y un esferocito (*flecha*) (SP ×1.000).

Figura 24-2 Sangre periférica de un recién nacido normal; se observa policromasia, anisocitosis, equinocitos y esferocitos (SP ×1.000).



Figura 24-3 Linfocito sanguíneo de un recién nacido normal. Si bien parece tener un nucléolo, el patrón de la cromatina es grueso (SP ×1.000).

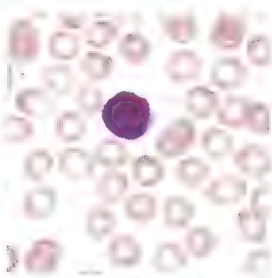


Figura 24-4 Linfocito de un recién nacido normal (SP ×1.000).





CAPITULO

# Líquidos corporales

Los tíquidos que se hallan en las cavidades que rodean los órganos pueden servir para lubricación o amortiguamiento en caso de traumatismos; además, proporcionan la circulación de nutrientes o participan en la recolección de desechos. La evaluación de los líquidos corporales puede incluir el volumen total, el aspecto macroscópico, el recuento total de células, el recuento diferencial de células, la identificación de cristales, el análisis bioquímico, el examen microbiológico, los estudios inmunológicos y el examen citológico. Las muestras más usuales de líquidos corporales que se reciben en el laboratorio son líquido cefaloriaquídeo (LCR); líquidos pleural, peritoneal y pericárdico (conocidos en conjunto como líquidos serosas), y líquido sinovial. En circunstancias normales, el único líquido que se halla presente en una cantidad suficientemente grande como para obtener una muestra es el LCR. Por lo tanto, cuando los otros líquidos están en cantidades detectables se sospecha una patología.

Este atlas aborda principalmente los elementos de los líquidos que se pueden observar a través del microscopio. Para una explicación más detallada sobre los líquidos corporales, el lector deberá consultar un libro de texto de hematología o de análisis de orina que incluya el estudio de los líquidos corporales; por ejemplo, Hematology: Clinical Principles and

Applications' o Fundamentals of Urine and Body Fluids Analysis.

Dado que el número de células en los líquidos es con frecuencia muy pequeño, se prefiere para realizar el análisis morfológico contar con una muestra concentrada. El método comúnmente utilizado para la elaboración de los preparados es la citocentrifugación, para lo que utiliza una entocentrifuga. Esta centrífuga gira a baja velocidad para minimizar la distorsión de las células, concentrándolas como un "botón" sobre un área pequeña del portaobjetos. Los tres elementos de la citocentrífuga son el citocontenedor en embudo (cyto-fiunel), el papel de filtro para absorber el exceso de líquido y un portaobjetos. Estos tres elementos se ensamblan y sujetan en forma conjunta y el dispositivo completo se centrífuga a baja velocidad. El exceso de líquido es absorbido por el papel de filtro, lo que deja una monocapa de células en un pequeño botón sobre el portaobjetos. Cuando el portaobjetos con las células se retira de la centrífuga debe estar seco. Si el botón de células se encuentra aún húmedo, debe extenderse el tiempo de centrifugación.

Cuando se realizan los preparados por citocentrifugación, se debe utilizar una cantidad constante de líquido para producir un rendimiento de células también constante. En general, se utilizan entre dos a seis gotas de líquido, lo que depende del recuento de células nucleadas. Si el recuento de células nucleadas es al menos de 3/mm³, 5 gotas de líquido suelen proveer suficientes células para realizar un recuento diferencial de 100 células. Para los recuentos celulares muy elevados, se puede hacer una dilución con solución fisiológica. E, área del portaobjetos donde se va a depositar el botón de células debe marcarse con un lápiz de cera, en caso de que el número de células recuperadas sea muy bajo y difícil de localizar. También, como alternativa, se pueden utilizar portaobjetos especialmente marcados (Figura 25-1).

Puede aparecer cierta distorsión de las células como consecuencia de la centrifugación o cuando el recuento celular es elevado. Para minimizar la distorsión en caso de que el recuento de células sea elevado, se deben realizar diluciones con solución fisiológica antes de la centrifugación. Cuando el recuento de eritrocitos es extremadamente elevado (mayor a un millón) el preparado debe realizarse de la misma manera que los frotis de sangre peri-

<sup>2</sup> Brunzel NA: Fundamentals of Urine and Body Fluids Analysis, 2nd ed, St Louis, 2004, Saunders.

<sup>1</sup> Rodak BF, Fritsma GF, Doig K: Hematology clinical principles and applications, 3° ed, St Louis, 2007, Saunders



A

Figura 25-1A Preparado obtenido por citocentrifugación teñido con Wright que muestra un botón concentrado de células dentro del círculo marcado.

В

Figura 25-1B Preparado obtenido por citocentrufugación teñido con Wright de líquido cefalorraquídeo que conticne muy pocas células, lo que muestra la importancia de marcar el área de concentración de células.

férica (véase Capítulo 1). Sin embargo, el análisis de frotis debe realizarse en el extremo final del preparado, en lugar de seguir el patrón en guarda griega utilizado para los frotis de sangre periférica. Esto se debe a que es probable que las células más grandes, y generalmente más significativas, sean empujadas hacia el extremo final del preparado.

Al examinar el preparado de citocentrifugación se debe recorrer el área completa del botón de células bajo un objetivo 10× para buscar la presencia de células tumorales. Los objetivos 50× o 100× de inmersión en aceite deben utilizarse para diferenciar los leucocitos. Para realizar el recuento diferencial se puede utilizar cualquier área del botón de células; pero si el recuento de células es bajo se recomienda seguir un patrón sistemático, desde un extremo de un lado del botón de células hacia el otro extremo.

Cualquier célula que se observa en sangre periférica puede hallarse en un líquido corporal, además de las células específicas de esc líquido (p. ej. células que recubren las cavidades que contienen los órganos, como células mesoteliales, macrófagos o células tumora les). Sin embargo, las células pueden presentar una morfología diferente de la de la sangre periférica, y es normal cierta degeneración *in vivo*. También puede observarse la presencia de microorganismos, como levaduras y bacterias (véanse Figuras 25-12 a 25-14).

#### 234

#### CÉLULAS COMÚNMENTE OBSERVADAS EN EL LÍQUIDO CEFALORRAQUÍDEO

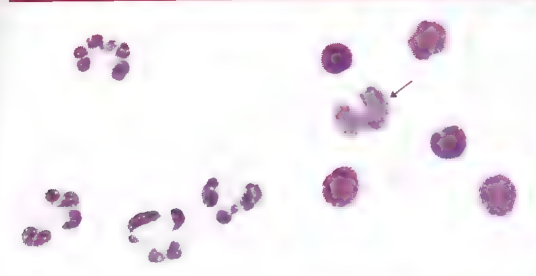
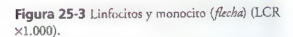


Figura 25-2 Neutrófilos polimorfonucleares (PMN) (LCR ×1.000).





**Figura 25-4** Monocitos y neutrófilo polimorfonuclear (*flecha*) (LCR ×1.000).

COMENTARIOS: en el líquido cefalorraquídeo normal se puede observar un pequeño número de neutrófilos polimorfonucleares (PMN), linfocitos y monocitos.

Un número aumentado de PMN se asocia con meningitis bacteriana; etapas tempranas de meningitis viral, micótica o tuberculosa; hemorragia intracraneana; inyecciones intratecales; infarto del sistema nervioso central (SNC); procesos malignos o abscesos.

Un número aumentado de linfocitos y monocitos se asocia con meningitis viral, micótica, tuberculosa y bacteriana; esclerosis múltiple.

NOTA: estas células pueden hallarse como el único tipo celular de la muestra; no obstante, con frecuencia se las encuentra como una mezcla de linfocitos, monocitos y PMN.

#### CÉLULAS HALI ADAS ALGUNAS VECES EN EL LÍQUIDO CEFALORRAQUIDEO

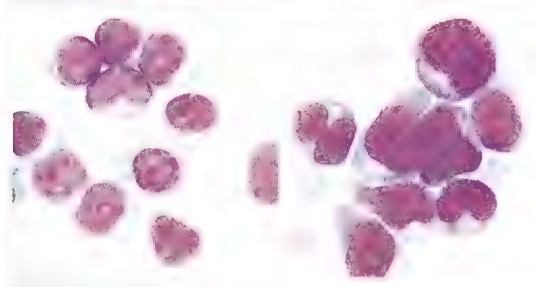


Figura 25-5 Linfocitos reactivos (LCR ×1.000).

**Figura 25-6** Blastos de leucemia linfoide aguda (LLA) (LCR ×1.000).

Los linfocitos reactivos (Figura 25-5) se encuentran asociados con las meningitis virales y otras estimulaciones antigénicas. Como resultado del pleomorfismo, estas células variarán de tamaño; la forma del núcleo puede ser irregular y el citoplasma de escaso a abundante con características de tinción de pálida a intensa (véase descripción de linfocitos reactivos, Figura 15-13).

Los blastos en el LCR pueden tener algunas características que se observan en los blastos de leucemia linfoide aguda (LLA) en sangre periférica (Figura 25-6; véase Capítulo 17). No es poco frecuente que la LLA comprometa el sistema nervioso central (SNC), y pueden observarse blastos en LCR antes que en sangre periférica.

NOTA: los blastos presentan menor heterogeneidad de tamaño y características de tinción que los linfocitos reactivos.



Figura 25-7 Eritrocitos nucleados (LCR ×1.000).

**Asociado con:** punción lumbar traumática en lactantes prematuros, discrasias sanguíneas con eritrocitos nucleados circulantes y contaminación de LCR con médula ósea.

### CÉLULAS HALLADAS ALGUNAS VECES EN EL LÍQUIDO CEFALORRAQUÍDEO TRAS UNA HEMORRAGIA DEL SISTEMA NERVIOSO CENTRAL

La siguiente secuencia de acontecimientos constituye una reacción típica a la hemotragia intracraneana o a las punciones lumbares reiteradas:

- 1. PMN y macrófagos, aparecen dentro de las 2 a 4 horas
- 2. Eritrófagos, identificables de 1 a 7 días
- 3. Siderófagos, observables entre los 2 días a 2 meses
- 4. Cristales de hematoidina, reconocibles dentro de las 2 a 4 semanas

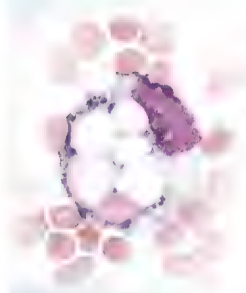


Figura 25-8 Eritrófago (LCR ×1.000).



Figura 25-9 Hemosiderina (LCR ×1.000).

En la figura 25-8 se muestra un macrófago que fagocitó un eritrocito. Los eritrocitos son digeridos por la actividad enzimática dentro del macrófago. El proceso de digestión hace que el eritrocito pierda el color y aparezca como vacuolas dentro del citoplasma de algunos macrófagos.

Los gránulos azules a negros que contienen hierro por resultado de la degradación de la hemoglobina pueden estar presentes en el LCR hasta 8 semanas después de una hemorragia intracraneana. Las inclusiones celulares pueden identificarse en forma positiva con una tinción para hierro (Figura 25-9).

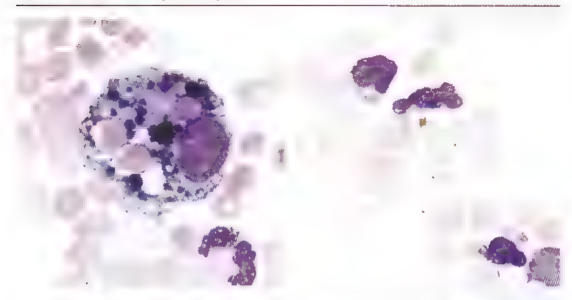


Figura 25-10 Siderófago (LCR ×1.000).

Figura 25-11 Hematoidina dentro de un macrófago (LCR ×1.000).

Macrófagos que contienen hemosiderina.

Cristales intracelulares dorados compuestos por bilirrubina. La hematoidina, que es el resultado del catabolismo de la hemoglobina, puede estar presente durante varias semanas luego de una hemorragia que haya afectado al SNC.

NOTA: los macrófagos pueden mostrar una variedad de partículas dentro de una misma célula. Por ejemplo, un macrófago puede contener hemosiderina y nematoidina.

### MICROORGANISMOS HALLADOS ALGUNAS VECES EN EL LÍQUIDO CEFALORRAQUÍDEO

El líquido cefalorraquídeo es un líquido corporal estéril. Los siguientes son ejemplos de algunos microorganismos que se han observado en LCR, pero no se trata de una enumeración que incluya a todos los posibles organismos. Nótese que éstos pueden ser intracelulares, extracelulares o de ambos tipos.

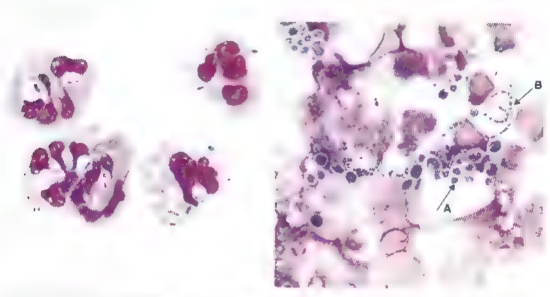


Figura 25-12 Bacterias fagocitadas por neutrófilos (LCR×1.000)

Figura 25-13 Histoplasma capsulatum (A) dentro de un macrófago (LCR ×1.000). Nótese la presencia de cadenas bacterianas (B).

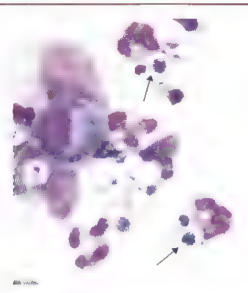


Figura 25-14 Cryptococcus neoformans dentro de un neutrófilo (LCR ×1.000).

# CÉLULAS SANGUÍNEAS HALLADAS ALGUNAS VECES EN LÍQUIDOS CORPORALES SEROSOS (PLEURAL, PERICÁRDICO Y PERITONEAL)

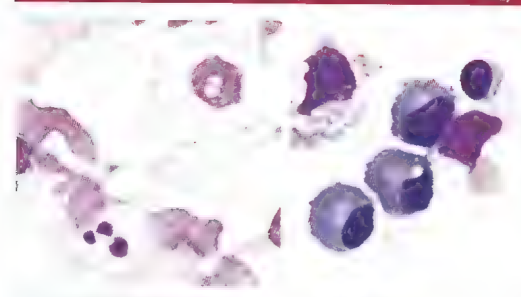


Figura 25-15 Macrófago (líquido pleural ×1.000),

Figura 25-16 Célula plasmática (líquido pleural ×1.000).

DESCRIPCIÓN: células grandes con núcleos excéntricos y citoplasma vacuolado. Pueden verse con inclusiones o sin ellas, como por ejemplo eritrocitos, gránulos sideróticos, o lípidos.

Asociadas con: artritis reumatoidea, enfermedades malignas, tuberculosis y otros trastornos relacionados con linfocitosis.

NOTA: cualquiera de los tipos celulares hallados en sangre periférica pueden observarse en los líquidos serosos.

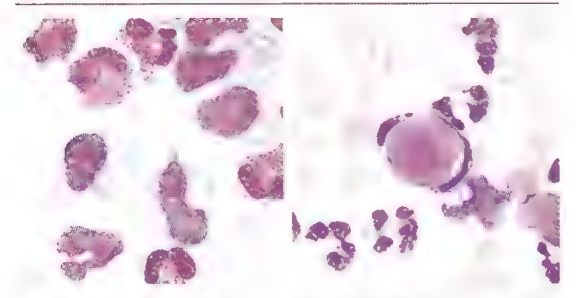


Figura 25-17 Eosmófilo (líquido pleural ×1.000).

Figura 25-18 Células de lupus eritematoso (LE) (líquido pleural ×1.000).

Asociadas con: alergia, aire o cualquier material extraño dentro de la cavidad corporal; parásitos Neutrófilo intacto con masa homogénea fagocitada. La masa desplaza el núcleo del neutrófilo, y está compuesta por material nuclear degenerado. Las células del lupus eritematoso (LE) se forman in vivo e in vitro en los líquidos serosos. Las células del LE se pueden formar también en el líquido sinovial.

Asociada con: lupus eritematoso.

#### CÉLULAS MESOTELIALES

Las células mesotchiales son liberadas a partir de las membranas que recubren las cavi dades corporales y a menudo se hallan en los líquidos serosos.



Figura 25-19 Célula mesotelial con citoplasma pálido (líquido pleural ×1.000).

Figura 25-20 Célula mesotelial con citoplasma intensamente basófilo (líquido pleural ×1.000)

FORMA: pleomorfa. TAMAÑO: 12-30 µm.

NÚCLEO: redondo a ovalado con bordes nucleares lisos. El núcleo puede ser excéntrico o multinucleado, lo cual dificulta la diferenciación entre célula mesotelial y célula plasmática.

NUCLÉOLOS: 1-3, uniforme en tamaño y forma. CROMATINA: fina, distribuida de manera uniforme.

CITOPLASMA: abundante, gris claro a intensamente basófilo.

VACUOLAS: ocasionales.

NOTA: las células mesoteliales pueden aparecer como células únicas en agrupamientos o laminas. El agrupamiento de las células entre sí y la variabilidad de su aspecto requieren una observación cuidadosa para diferenciar con precisión las células mesoteliales de las tumorales. Tres características pueden contribuir a establecer esta diferenciación:

- 1. Las células mesoteliales en un frotis tienden a ser similares entre sí.
- 2 La membrana nuclear de las células mesoteliales se observa lisa por microscopia óptica.
- 3 Las células mesoteliales mantienen los bordes citoplasmáticos. Cuando aparecen en agrupamiento hay espacios libres entre las células. A menudo, se los denomina "ventanas".

#### CÉLULAS MESOTELIALES MULTINUCLEADAS

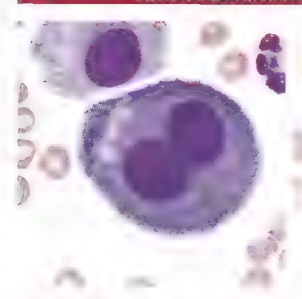


Figura 25-21 Célula mesorelial binucleada (líquido pleural ×1.000).



Figura 25-22 Célula mesotelial mutinucleada (líquido pleural ×1.000).



**Figura 25-23** Agrupamiento de células mesote liales. Nótense las "ventanas" en el agrupamiento grande (líquido pleural ×500).

No siempre es posible distinguir las células tumorales de las células mesoreliales sólo con el microscopio óptico. Los siguientes criterios para las células tumorales pueden ayudar a esta diferenciación:

NÚCLEO: relación N:C elevada, membrana irregular.

NUCLÉOLOS: múltiples, grandes con tinción irregular.

CROMATINA: hipercromática, con distribución no uniforme.

CITOPLASMA: membrana irregular.

Las células tienden a formar agrupamientos con moldeado del citoplasma. Los límites entre ellas pueden ser indistinguibles.

NOTA: los extendidos con las células que muestren una característica o más entre las mencionadas arriba deben remitirse a un citólogo calificado para su confirma ción. Véase el cuadro 25-1 para una comparación entre características benignas y malignas.

### Cuadro 25-1 Características de células benignas y malignas

attitus par kom Renignas, usas ir usu upos	Malignas A Land Conference of	
Ocasionalmente células grandes	Muchas células pueden ser muy grandes	
Tinción clara a oscura	Pueden ser muy basófilas	
Figuras mitóticas poco comunes	Pueden presentar varias figuras mitóticas	
Núcleo redondo a ovalado; nucléolos de tamaño uniforme con cantidades variables de citoplasma	Pueden tener forma nuclear irregular o rara	
Borde nuclear liso	Los bordes nucleares pueden ser indistingui- bles e irregulares	
Núcleo intacto	El núcleo puede estar desintegrado en los bordes	
Los nucléolos son pequeños, si están presentes	Los nucléolos pueden ser grandes y promi- nentes	
En las células multinucleadas (mesoteliales), todos los núcleos presentan apariencia similar (tamaño y forma)	Las células multinucleadas pueden presentar tamaños y formas nucleares variables	
Relación N:C moderada a baja	Pueden tener alta relación N:C	
En los agrupamientos de células todas tie- nen una apariencia similar, se encuentran en el mismo plano de foco y pueden presentar "ventanas" entra ellas	Los agrupamientos de células contienen células de tamaños y formas variables, son "tridimensionales" (hay que enfocar en distintos planos para observar las células) y presentan bordes de tinción oscura; no hay "ventanas" entre las células	

De Rodak BF, Fritsma GF, Doig K' *Hematology clinical principles and applications*, 3<sup>rd</sup> ed, St Louis, 2007, Saunders. *N:C*, núcleo:citoplasma.

### CÉLULAS MALIGNAS HALLADAS ALGUNAS VECES EN LÍQUIDOS SEROSOS

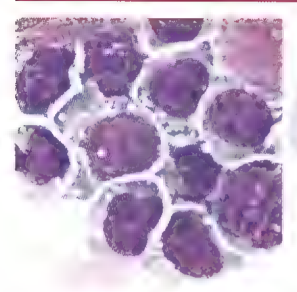


Figura 25-24 Linfoma no Hodgkin (líquido pleural ×1.000).

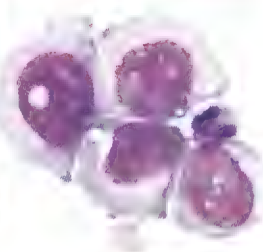


Figura 25-25 Metástasis de tumor de mama (líquido pleural ×1.000).

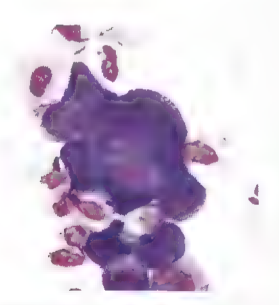


Figura 25-26 Tumor maligno (líquido pleural ×500). Nótese el amoldamiento de los citoplasmas (no existen "ventanas" entre las células).



Figura 25-27 Adenocarcinoma, merástasis de un cáncer de útero (líquido pleural ×500). Nótense las membranas nucleares irregulares.



**Figura 25-28** Tumor maligno (líquido pleural ×500).

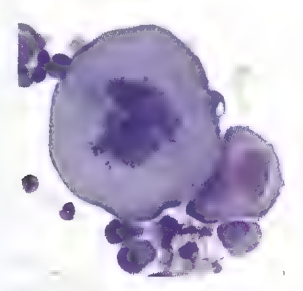


Figura 25-29 Figura mitótica en una neoplasia maligna (líquido pleural ×500).

Las figuras mitóticas pueden hallarse en líquidos normales y no necesariamente indican procesos malignos. Sin embargo, el tamaño de esta figura mitótica es bastante grande y las células malignas se observan con facilidad.

### CRISTALES HALLADOS ALGUNAS VECES EN LÍQUIDO SINOVIAL

Las células que se pueden hallar en el líquido sinovial normal incluyen a los linfocitos, los monocitos y las células sinoviales. Las células sinoviales, que recubren la cavidad sinovial, se asemejan a las mesoteliales (véase Figura 25-19), pero son más pequeñas y menos nume rosas. En las infecciones bacterianas y la inflamación aguda puede haber mayor número de neutrófilos polimorfonucleares. Cuando se observan neutrófilos debe realizarse una cuidadosa búsqueda de bacterias. Es posible hallar células tumorales, pero esto sucede con poca frecuencia. También se pueden observar células LE (véase Figura 25-18).

Es importante realizar una evaluación cuidadosa de los cristales en el líquido sinovial. Si bien no es necesario utilizar una tinción, algunas veces se realiza la tinción de Wright. Para la confirmación, se debe utilizar siempre un microscopio de luz polarizada con compensador rojo. Los cristales más comunes son urato monosódico, pirofosfato de calcio y colesterol.

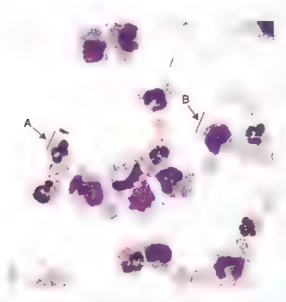


Figura 25-30 Cristales de urato monosódico (líquido sinovial ×1.000) (tinción de Wright).

La figura 25-30 muestra cristales en forma de aguja con extremos aguzados que pueden ser intracclulares (A), extracelulares (B) o ambos.

Asociados con: gota.



Figura 25-31 Cristales de urato monosódico (líquido sinovial ×1.000) (sin teñir) (Cortesfa de George Girgis, MT [ASCP], Indiana University Medical Center).

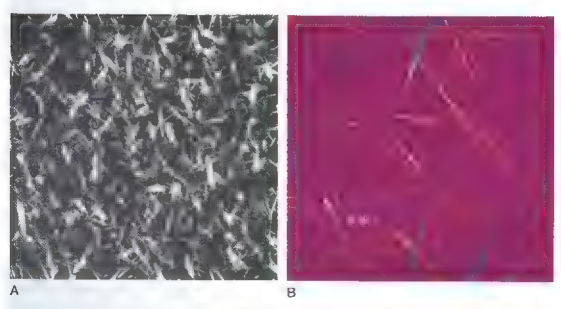


Figura 25-32 Cristales de urato monosódico, microscopia de luz polarizada (A) y con compensador rojo (B) (líquido sinovial ×1 000). (Cortesía de George Girgis, MT [ASCP], Indiana University Medical Center).

Nótese la orientación de los cristales y los colores correspondientes. Los cristales aparecen de color amarillo cuando son paralelos al eje del compensador y azules cuando son perpendiculares al eje (birrefringencia negativa).

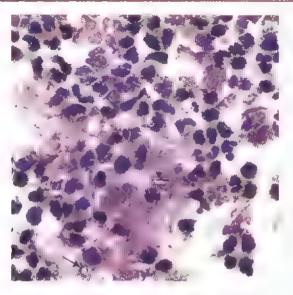


Figura 25-33 Cristales de pirofosfato de calcio (líquido sinovial ×1.000) (tinción de Wright).

Cristales gruesos, romboidales, en forma de bastón, pueden ser intracelulares, extracelulares o ambos.

Asociados con: seudogota o gota de pirofosfato.





Figura 25-34A Cristales de pirofosfato de calcio, microscopia de luz polarizada (líquido sinovial ×1.000). (Cortesía de George Girgis, MT [ASCP], Indiana University Medical Center).

Figura 25-34B Cristales de pirofosfato de calcio, polarizado con compensador rojo (líquido sinovial ×1.000). (Cortesía de George Girgis, MT [ASCP], Indiana University Medical Center).

Nótese la orientación de los cristales y los colores correspondientes. Los cristales aparecen de color azul cuando son paralelos al eje del compensador o amarillos cuando son perpendiculares al eje (birrefringencia positiva). Los cristales de pirofosfato de calcio son sólo débilmente birrefringentes, por lo tanto los colores no son tan brillantes como los de los cristales de urato monosódico (véase Figura 25-32).



Figura 25-35 Cristales de colesterol (líquido sinovial ×500).

Figura 25-36 Cristales de colesterol (líquido sinovial ×500) (microscopia de luz polarizada). (Cortesía de George Girgis, MT [ASCP], Indiana University Medical Center).

Grandes placas rectangulares planas con esquinas con muescas.

Asociados con: enfermedades inflamatorias crónicas y considerados hallazgos no específicos Se requiere el uso de luz polarizada para la confirmación de los cristales de colesterol, pero no es necesario utilizar un compensador rojo.

## OTRAS ESTRUCTURAS HALLADAS ALGUNAS VECES EN LÍQUIDOS CORPORALES



Figura 25-37 Picnosis (líquido pleural ×500).

Degeneración nuclear intracelular que aparece como una masa o masas con tinción oscura (Figura 25-37, flecha), comparada con dos células polimorfonucleares normales. Contrariamente a la picnosis observada en sangre periférica, las figuras picnóticas en líquidos corporales pueden producirse in vivo.



Figura 25-39 Tejido cerebral (LCR ×500).

La muestra de la figura 25-39 corresponde a un paciente que sufrió traumatismo de cráneo.

Figura 25-38 Artefacto (líquido pleural ×500).

Las fibras del papel de filtro pueden aparecer cerca de los bordes del preparado. Las fibras pueden ser birrefringentes, pero carecen de extremos aguzados, como los que se observan en los cristales de urato monosódico.

## Indice analitico

Los números de páginas seguidos por r indican recuadros; los seguidos por i cuadros.

#### A

Absceso, líquido cefalorraquídeo y, 234

Acantocito, 94

Acetilfenilhidrazina, 113

Adenocarcinoma, 247

Adipocito, 216

Agranulación, 139, 181

Agregados de glucógeno celular, 14

Agrupamiento de células, 243, 245c

Alcoholismo, eritrocitos en, 101

Alergias, 242

líquidos serosos, 241

Anaplasma phagocytophilum en neutrófilo, 213

Ancmia, 90

- apiásica, 122

- deficiencia de hierro, 90

- - características de, 116

- - eritrocitos, 90, 91, 97, 102

- critrocitos, 89

- - contenido de hemoglobina, 92

- - forma, 101

inclusiones, 109, 111

- - tamaño, 89

- hemolítica, 95

- - eritrocitos, 95, 109, 111

- - inmunitaria, 123

- - microangiopática, 95, 104, 127

- macrocírica, 120

megaloblástica, 102

características, 121

- - critrocitos, 102, 109, 111, 112

- núcleo del leucocito, 133

- mieloptísica, 102

- refractaria, clasificación, 176r

sideroblástica, 90

eritrocitos, 90, 92, 111

puntuación para FAL, 202

Anillo de Cabot, 112

- artefactos de agua frente a, 224

características de tinción, 108c

Anisocitosis, 229

Anomalía de Chédiak Higashi, 145

Anomalía de May-Hegglin, 137, 144

Anomalía de Pelger-Huet, 132

Anticuerpos marcados, 203

Aparato de Golgi, 14, 16, 16c

Artefactos, 95

- de agua, 224

- de color o forma de critrocitos, 95, 101

- de vacuolización, 136

- en frotis de sangre, 224

- en líquidos corporales, 253

Artritis reumatoidea, 241

Autoaglutinación de critrocitos, 105

#### В

Babesia, especies, 208

Bacilos, 212

Bacteria, 212

- artefacto versus, 224

- ejemplos, 212

Líquido cefalorraquídeo, 239

Basofilia, 148

Basófilos, 13

- anomalía de Alder Reilly, 146

- en banda, 78

- basofilia, 76

- maduración, 74

- miclocito, 46

en representación gráfica de hematopoyesis,

13

- resumen, 78

Bastones de Auer, 147

BFUE, 20

Bilirrubina, 238

- líquido cefalorraquídeo, 237

Blastos, 176r

- anemia refractaria con exceso de, 176r

- leucemia linfoide aguda, 235

 morfología de la sangre periférica del recién nacido, 228

#### C

Célula crenada, 95

Célula diana, 97

Célula endotelial, 221

Célula espiculada, 94

Célula en lágrima, 103

Célula madre linforde, 12

Célula madre micloide, 12, 20

Célula madre pluripontencial, 12, 20

- mesotelial binucleada, 244

Célula mesotelial, 243

- célula tumoral versus, 244, 245c

- líquidos serosos, 242

- multinucleada, 244

Célula en mórula, 222

Célula moteada, 222

Célula nodriza, 218

Células benignas versus malignas, 245c

Células de frotis, 188

Células LE (lupus eritematoso), 242, 248

Células en llama, 222

Células óseas, 219

Células sanguíneas, 234

- líquido cefalorraquídeo con, 233

Ifquidos serosos con, 242

Células de Sézary, 193

Células sinoviales, 248

Células tumorales, 220

examen de preparado de citocentrifugación,
 232

Ifquido sinovial, 248

malignas, líquidos serosos, 244, 246

benignas versus, 245c

- - mesoteliales, 243

- metastásicas, 220

Células tumorales malignas, 220

células benignas versus, 245c

- células mesoteliales versus, 243

Iíquidos serosos, 243, 246

Células tumorales metastásicas, 220

características, 220

- líquidos serosos, 241, 248

Células varias, 216

Centrifugación, 232

Centríolo, 14, 17c

CFU GEMM (unidad formadora de coloniasgranulocito, eritrocito, monocito, megacariocito), 12

Citocentrifugación, 232

Citocinas, 12

Citocontenedor, 232

Citopenia refractaria con displasia multilinaje,

Citoplasma, 8c

- basófilo, 180

- - células mesoteliales, 243

- - persistente, 180

- células mesoreliales, 243

- células tumorales malignas, 244, 245c, 246

- leucocítico, 8c

- - alteraciones, 135

- - examen de frotis, 8c

- mastocitos, 223

Clasificación FAB, 152, Véase Clasificación franco-americana-británica

Clasificación franco-americana-británica, 152

- de leucemia/linfoma de Burkitt, 195

- de las leucemias linfoides agudas, 166r

de las leucemias mieloides agudas, 153r

- de síndromes mielodisplásicos, 176r

- de síndromes mieloproliferativos, 170r

Clasificación de la Organización Mundial de la Salud (OMS), 152

de leucemia/linfoma de Burkitt, 195

de leucemias linfoides agudas, 166r

de leucemias mieloides agudas, 153r

- de síndrome mieloproliferativos, 170r

- de síndromes mielodisplásicos, 176r

Coagulación intravascular diseminada, 104

Cocobacilos, 212

Codocito, 97

Cristales, 99

birrefringentes, 249, 251

- dc colesterol, 248, 252

anomalía de Chédiak-Higashi, 237

- de hemoglobina C, 98

de hemoglobina SC, 99, 130

líquido sinovial, 248

- de pirofosfato de calcio, 248, 250
- sinoviales en gota, 248
- - de pirofosfato de calcio, 250
- - de urato monosódico, 248
- de urato monosódico, 248

Cromatina, 228, 229

Cryptococcus neoformans, 240

Cuerpo de Barr, 225

Cuerpo de Döhle, 137

Cuerpos de Heinz, 108c, 113

Cuerpos de Howell-Jolly, 109

- características de tinción, 108c
- sobre plaquetas versus paludismo, 224

Cuerpos de Pappenheimer, 108c, 111

#### B

Dacriocito, 103

Deficiencia de folato, 90

Deficiencia de piruvato cinasa, 95

Deficiencia de vitamina B<sub>12</sub>, 90, 91

Deficiencia de vitamina E, 94

Deficiencias enzimáticas en eritrocitos, 113

Desgranulación, 139, 180

Diferenciación de células madre, 12

Diseritropoyesis, 177

Dismegacariopoyesis, 182

Dismielopoyesis, 180

Drepanocito, 98, 129

#### Ε

Ehrlichia chaffeensis en monocitos, 213

Eliptocito, 102

Eliptocitosis hereditaria, 102, 126

- hemolítica, 126

Embarazo, 137

- leucocitos durante, 137
- puntuación para FAL, 202

Enfermedad de Gaucher, 141

Enfermedad de hemoglobina C homocigota,

Enfermedad de hemoglobina CC, 128

Enfermedad de hemoglobina S, 98

homocigota, 98

Enfermedad de hemoglobina SC, 100, 130

Enfermedad de hemoglobina SS, 129

Enfermedad hemolítica del recién nacido, 124

Enfermedad de Niemann Pick, 142

Envoltura nuclear, 14

esquema, 14

estructura y función, 16c

Eosina, 5

en tinción de frotis de sangre, 5
 frotis de sangre periférica, 1

Fosinofilia, 160

Eosinófilos, 13

- anomalía de Alder Reilly, 146
- en banda, 70, 74
- en representación gráfica de hematopoyesis,
   13
- líquidos serosos con, 242
- maduración, 64
- en banda, 70
- eosinófilo, 71
- metamielocito, 68
- - mielocito, 46, 66
- resumen, 74
- tinción, 197

Equinocito, 95, 229

Eritrocitos, 5

- artefactos en frotis de sangre periférica, 224
- dimórficos, 91, 177
- discritropoyesis, 177
- en representación gráfica de hematopoyesis,
   13
- en secuencia pronormoblástica, 20
- en enfermedades hepáticas, 90, 94, 97, 101
- enfermedades que los afectan, 115
- anemia aplásica, 122
  - anemia por deficiencia de hierro, 116
  - anemia hemolftica inmunitaria, 123
- anemia hemolítica microangiopática,
   12/
- anemia macrocítica, 120
  - anemia ruegaloblástica, 121
  - eliptocitosis hereditaria, 126
  - enfermedad de la hemoglobina CC, 128
  - enfermedad de la hemoglobina SC, 130
- - enfermedad de la hemoglobina SS, 129

Eritrocitos (Cont.)

enfermedad hemolítica del recién nacido,
 124

- - esferocitosis hereditaria, 125

- - hemoglobina de Bart, 119

- - talasemia, 117

- evaluación de frotis de sangre periférica, 5, 7

- en fenotipo Rh nulo, 101

- hiperplasia leve, 173

- inclusiones, 107

- - anillos de Cabot, 112

- - características de tinción, 108c

- - cuerpo de Howell-Jolly, 109

- - cuerpo de Pappenheimer, 111

- - punteado basófilo, 110

- reticulocito o cuerpo de Heinz, 113

- en intoxicación con plomo, 90, 92, 110

- líquido cefalorraquídeo con, 236, 237

- maduración, 29

maduración celular, 18

 morfología de la sangre periférica del recién nacido, 227

- normales, 228, 229

- normacrómicos, 22

- nucleados, 177, 228, 236

discritropoyesis, 177

- - líquido cefalorraquideo, 236

- policromáticos, 20

calidad de tinción, 108c

- - cuerpos de Heinz versus, 113

maduración, 28, 32

preparados de citocentrifugación, 232

- en talasemia, 90

alfa y beta menor, 117

beta mayor, 118

- contenido de hemoglobina, 92

- forma o color, 97, 102, 103

– punteado basófilo, 110

- - tamaño, 90

- en transfusión, 91, 96

- variaciones de forma y color, 93

- acantocito, 94

autoaglutinación, 105

- codocito, 97

- - cristales de hemoglobina C, 99

cristales de hemoglobina SC, 100

- - dacriocito, 103

- drepanocito, 98

- - eliptocito, 102

- - equinocito, 95

esferocito, 96

- - esquistocito, 104

- - estomatocito, 101

– ovalocito, 102

- - rouleaux, 105

- variaciones en hemoglobina, 91

- variaciones de tamaño, 90

Eritrofagocitosis, 140

Eritroleucemia aguda, 163, 199c

Esferocito, 96, 228, 229

Esferocitosis hereditaria, 96, 125

Esplenectomía y eritrocitos, 94, 97, 109, 111

Esquizocito (esquistocito), 98, 104

Estomatocito, 101

Estomatocitosis hereditaria, 101

Eucromatina, 14

#### F

Factor VIII, 199c, 203

FAL (fosfatasa alcalina leucocítica), 201

Figuras mitóticas en neoplasias, 245c, 247

Fosfatasa ácida, 200

- leucocítica tartrato resistente (TRAP), 200

Fosfatasa alcalina leucocítica (FAL), 201

Frotis de sangre periférica, 1

- artefactos, 224

- células malignas, 244

- citocentrifugación, 232

- cjemplos de frotis inaceptables, 4

- examen, 4

- resumen, 10

 solución de problemas para frotis débilmente teñidos, 6

técnica del portaobjetos en cuña, 2

- tinción, 2

#### G

Gota de pirofosfato, 250

Granulación, 138

- disminuida o ausente, 139
- síndromes mielodisplásicos, 179
- tóxica, 137, 146

Gránulos, 110

- azurófilos, 148
- características de tinción, 198, 202
- en anomalía de Alder Reilly, 146
- en anomalía de Chédiak-Higashi, 145
- de hierro en líquido cefalorraquídeo, 237
- mastocitos, 223
- monocito versus linfocito reactivo, 149c
- que contienen hierro, 237
- sideróticos, 111

#### H

Hematopoyesis, 17

- células, 14
- - componentes y función, 16, 17c
- maduración, 18
- - ultraestructura, 14
- proceso, 12
- representación gráfica, 13

Hemoflagelados, 210

Hemoglobina, 91

- de Bart, 119
- inestable, cuerpos de Heinz, 113
- líquido cefalorraquídeo, 237
- variaciones eritrocíticas, 92

Hemoglohinopatías, 90

- forma y color, 96
- inclusiones, 110, 112
- tamaño, 89

Hemoglobinuria paroxística nocturna, 202

Hemólisis, 92

Hemorragia, 92

- hemoglobina eritrocítica, 92
- intracraneal en líquido cefalorraquídeo, 234,
   237

Hemosiderina en macrófagos, 237

Heterocromatina, 14

Hidrólisis de éster, 198

Hiperplasia eritrocítica, 173

Hipersegmentación del núcleo del leucocito, 133

Hipocromía, 92

Hipoesplenismo, 109

Hiposegmentación del núcleo del leucocito,

Histiocito azul marino, 143

Histiocitosis azul marino familiar, 143

Histiocitosis hemofagocítica familiar, 140

Histoplasma capsulatum, 211, 239

Inclusiones, 7

- critrocíticas, 107
- - anillo de Cabot, 112, 224
- - características de tinción, 108c
- - cuerpo de Howell-Jolly, 109, 224
- - cuerpo de Pappenheimer, 111
- - punteado basófilo, 110
- - reticulocito o cuerpo de Heinz, 113
- examen de frotis, 9

Índice de la amplitud de distribución eritrocítica (RDW), 228

Infección bacteriana, 136

- cuerpos de Döhle, 137
- granulación tóxica, 138
- líquido sinovial, 248
- vacuolización, 136

Infección fúngica, 136

Infecciones virales, 148

Inflamación en líquido sinovial, 248, 252

Inmunoperoxidasa, 203

Intoxicación, 90

- leucocitos, 135, 136
- plomo y eritrocitos, 90, 92, 110

Inyecciones intratecales, 234

Isla eritroblástica, 218

#### L

LCR, 232, Véase *Liquido cefalorraquideo* Leucemia, 147, Véanse también los tipos espe-

cíficos

- aguda, 147
- - bastones de Auer, 147
- - clasificación, 152
- eritroide, 163

Leucemia (Cont.)

- linforde, 165, 235

- micloide, 151

- - tinciones citoquímicas, 198, 199c

- Burkitt, 166, 194

- crónica, 170

- - linfocítica, 188

mieloide, 170r, 171, 202c

- - mielomonocítica, 170r, 176r

- de células vellosas, 189, 200

- de linfocitos I, 193

- prolinfocítica, 187

- características, 167

- clasificación, 152, 166r

- tinciones citoquímicas, 199c

Leucemia megacariocítica aguda, 164, 199c

Leucemia mieloide, 151

- aguda, 151, 199c

- crónica, 170, 171r, 202c

Leucemia mieloide aguda, 151

- clasificación, 152, 153r

con diferenciación, 154, 156

eritrolencemia en, 163

- megacariocítica, 164

- miclomonocítica, 159

- monocítica, 160

- promiclocítica, 157

- sin diferenciación, 155

- tinción citoquímica, 199c

Leucemia mieloide crónica, 171

- clasificación, 170r

como trastorno mieloproliferativo, 171

- puntuación para FAL, 202c

Leucemia mielomonocítica, 159

- aguda, 158, 199c

crónica, clasificación, 170r, 176r

Leucemia mielomonocítica crónica (LMMC),

170r, 176r

Leucemia monocítica aguda, 160

- características, 161

- tinción citoquímica, 199c

Leucemia prolinfocítica (LPL), 187

Leucemia promielocítica aguda, 157

clasificación, 153r

- tinciones citoquímicas, 199c

variante microgranular, 158

Leucemia/linfoma de Burkitt, 166, 194

Leucemia/linfoma linfoblástica de precursor B y precursor T, 166r

Leucocitos, 18

- alteraciones citoplasmáticas, 135

- - anomalía de Alder Reilly, 146

- anomalía de Chédiak-Higashi, 145

- anomalía de May-Hegglin, 144

- bastones de Aüer, 147

- cuerpos de Döhle, 137

- - desgranulación/agranulación, 139

– enfermedad de Gaucher, 141

- - enfermedad de Niemann-Pick, 142

- eritrofagocitosis, 140

granulación tóxica, 138

- - histiocitos azul marino, 143

- - Linfocitos reactivos, 148

- - vacuolización, 136

- alteraciones nucleares, 131

- - hipersegmentación, 133

- - hiposegmentación, 132

- artefactos en frotis de sangte periférica, 225

- bacteria fagocitada, 212

evaluación de froris de sangre periférica, 6

examen de preparado de citocentrifugación,
 232

- líquido cefalorraquídeo, 233, 237

- Ifquidos scrosos, 241, 248

maduración celular, 18

 morfología de la sangre periférica del recién nacido, 227, 228

síndromes mielodisplásicos, 175, 179

Leucocitos en infecciones, 133

- alteraciones citoplasmáticas, 135

- cuerpos de Döhle, 137

desgranulación/agranulación, 139

- - granulación tóxica, 138

linfocitos reactivos, 148

- - vacuolización, 136

hiposegmentación nuclear, 133

- líquido sinovial, 248

Levadura, 211

Linfobiastos, 80, 88

Linfoblasto T, 13, 80, 88

Linfoblastos B, 13, 80, 88

Linfocito(s), 83

- anomalía de Chédiak-Higashi, 145 líquido cefalorraquídeo, 233
- líquido sinovial, 248
- maduración, 83, 87
- morfología de la sangre periférica del recién nacido, 228
- reactivos, 148, 235
- - características, 148
- - líquido cefalorraquídeo, 235
- trastornos linfoproliferativos malignos, 185

Linfocito B, 12

- en representación gráfica de hematopoyesis,
   13
- linfoma de Burkitt, 194
- maduración, 81, 87

Linfocito T. 12

- en representación gráfica de hematopoyesis,
   13
- leucemia/linfoma, 193
- maduración, 83, 87

Linfocitosis, 186

Linfoma, 166

- de Burkitt, 166, 194
- de linfocitos T. 193
- linfoblástico preB y preT, 166r
- no Hodgkin, 192, 246

Líquido cefalorraquídeo, 232

- células, 233
- - hemorragia, 237
- preparado de citocentrifugación,
   233
- evaluación, 232
- organismos, 239

Líquido pericárdico, 232

- céluras sanguíneas, 241
- evaluación, 232

Líquido peritoneal, 232

- células sanguíneas, 241
- evaluación, 232

Líquido pleural, 232

- células mesoteliales, 243
- células sanguíneas, 241
- células tumorales, 243
- evaluación, 232
- otras estructuras, 253

Líquidos corporales, 231

- ccfalorraquideo, 233
- células, 233
- - organismos, 239
- citocentrifugación, 232
- otras estructuras, 253
- serosos, 232, 241
- - células malignas, 244, 245, 246
- células mesoteliales, 243
- - células sanguíneas, 241
- - células tumorales, 243
- - evaluación, 232
- - otras estructuras, 253
- sinovial con cristales, 248

Líquidos sinoviales, 248

- células, 247
- células LE (lupus eritematoso), 242
- cristales, 248
- evaluación, 232

Lisosomas, 14, 15, 17c

LLA, 166, Véase también Leucemia linfoide aguda

LLC (leucemia linfocítica crónica), 188

LMA, 151, Véase también Leucemia mieloide aguda

LMC, 170, Véase también Leucemia mieloide crónica

LMMC (leucemia miclomonocítica crónica), 170r. 176r

Loa loa, 209

LPL (leucemia prolinfocítica), 187

Lupus eritematoso, 242

#### М

Macrocitos, 90, 177

- morfología de la sangre periférica del recién nacido, 229
- volumen celular medio (VCM) en recién nacidos, 228

#### Macrófagos, 13

- alteraciones citoplasmáticas, 140
- enfermedad de Gaucher, 141
- enfermedad de Niemann-Pick, 142
- histiocitos azul marino, 143
- en representación gráfica de hematopoyesis,
   13
- eritrofagocitosis, 140
- hematoidina y hemosiderina, 238
- islas eritroblásticas, 218
- líquido cefalorraquídeo, 237
- Isquidos serosos, 241
- maduración, 61

Macroglobulinemia de Waldenström, 190

Maduración celular, 18, Véase también Hematopoyesis

Maduración eritroide, 19

- critrocito, 29
- eritrocito policromático, 28
- normoblasto basófilo, 22
- normoblasto ortocromático, 26
- normoblasto policromático, 28
- pronormoblasto, 20
- resumen, 32

Maduración linfoide, 79

- linfoblastos, 80
- linfocitos B y T, 84
- plasmocitos, 86
- prolinfocitos, 82
- resumen, 88

Maduración micloide, 41

- metamielocito, 48
- mieloblasto, 42
- mielocito, 45
- neutrófilo en banda, 50
- neutrófilo polimorfonuclear, 52
- promielocito, 44
- resumen, 54

MAHA, 95, Véasc también *Inemia hemolítica* microangiopática

Mastocitos, 13, 223

Médula ósea, 12

- · adipocitos, 216
- células tumorales metastásicas, 220

- en líquido cefalorraquídeo, 235
- hematopoyesis, 11

Megacarioblasto, 13, 35

Megacariocito, 12

- en representación gráfica de hematopoyesis,
   13
- maduración, 32
- - anormal, 182
- megacariocito, 35
- - plaquetas, 38
- resumen, 40

Membranas, 16c

Meninigitis, 234, Véanse también los tipos específicos

Meningitis bacteriana, 234

Meningitis fúngica, 234

Meningitis tuberculosa, 234

Meningitis viral, 235

Metamiclocitos, 48

- basófilos, 77
- eosinófilos, 67, 73
- maduración, 47, 53
- morfología de la sangre periférica del recién nacido, 228

Metaplasia mieloide agnogénica, 174

Metástasis de cáncer uterino, 247

Metástasis de tumor de mama, 246

Micosis fungoide, 193

Microcitos, 90, 92

Microfilamentos celulares, 14, 17c

Microfilaria, 209

Micromegacariocito, 182

mononuclear, 182

Microorganismos, 205

- artefactos en frotis de sangre periférica versus, 224
- bacteria, 212
- especies de Babesia versus, 208
- especies de Plasmodium, 208
- examen de preparado de citocentrifugación,
   232
- hongos, 211

líquido cefalorraquídeo, 239

- Loa loa, 209

tripanosomas, 210

Microscopia de luz polarizada, 249 evaluación de cristales, 248, 251

Microtúbulos celulares, 14, 17c

Micloblastos, 13, 42, 54

Mielocitos, 46

- basófilos, 77
- eosinófilos, 65, 73
- maduración, 45, 53

Mielofibrosis, 170r

Mielofibrosis con metaplasia mieloide (MMM), 103, 174

Mieloma múltiple, 190

Mitocondria, 14, 16, 17c

Mitosis, 217

Moldeado citoplasmático, 220, 244, 246

Monoblasto, 13, 56, 64

Monocitos, 13

- anomalía de Chédiak-Higashi, 145
- bacteria fagocitada, 212
- características, 149
- Ehrlichia chaffeensis, 213
- en representación gráfica de hematopoyesis,
   13
- eritrofagocitosis, 140
- linfocitos reactivos versus, 149c
- Ifquido cefalorraquideo, 233
- líquido sinovial, 248
- maduración, 54
- macrófagos, 62
- - monoblasto, 56
- monocito, 59
- promonocito, 58
- rcsumen, 64

morfología de la sangre periférica del recién nacido, 228

- tinción, 197

Morfología de la sangre periférica del recién nacido, 227

#### N

Neonato, 90, Véase también Recién nacido

- líquido cefalorraquídeo, 233
- líquido seroso, 241

Neutrófilos, 47

- alteraciones nucleares, 131
   anaplasma phagocytophilum, 213
- anomalía de Alder Reilly, 146
- anomalía de Chédiak-Higashi, 145
- en banda, 50
- micloide, 50, 54
- morfología de la sangre periférica del recién nacido, 228
- - puntuación para FAL, 202
  - características de tinción, 198
- célula LE (lupus eritematoso), 242, 248
- dismiclopoyesis, 180
- granulación tóxica, 138
- líquido cefalorraquídeo, 233
- - hemorragia, 237
- - microorganismos, 239
- Ifquido sinovial, 248
- maduración, 53
- mielocito, 46
- morfología de la sangre periférica del recién nacido, 228
- plaquetas adherentes, 225
- polimorfonucleares, 53
- dismielopovesis, 180
- en representación gráfica de hematopoyesis, 13
- - líquido cefalorraquídeo, 234, 238
- líquido sinovial, 248
- maduración, 52
- morfología de la sangre periférica del recién nacido, 228
- - puntuación para FAL, 202
- puntuación para FAL, 202

Normoblasto(s), 32

- basófilo, 32
- basófilos, 20, 22
- ortocromáticos, 20, 26, 32
- en recién nacidos, 228
- policromáticos, 20, 22, 24, 32

Normocitos, 90

NSB (negro Sudán B), 198, 199c

Núcleo, 132

- célula tumoral, 244c

Nácleo (Cont.)

- degeneración, 225, 253
- en resumen de componente y funciones celulares, 16c
- leucocito, 131
- hipersegmentación, 133
- - hiposegmentación, 132
- linfocito reactivo, 148, 149c
- síndromes mielodisplásicos, 176
- - diseritropoyesis, 177
- dismegacariopoyesis, 182
- dismielopoyesis, 180

Nucléolo, 14, 16

- células tumorales, 220, 245c
- en resumen de componente y funciones celulares, 16c
- monocito versus linfocito reactivo, 149c
- morfología de la sangre periférica del recién nacido, 228

#### 0

Orgánulos, 12, 16c Osteoblastos y osteoclastos, 219

Ovalocito, 102

Ovalocitosis hereditaria, 102

#### Р

Paludismo, 206

- artefactos en frotis de sangre periférica versus, 224
- especies de Babesia versus, 208
- estadios de desarrollo, 206

Papel de filtro, 232

- citocentrifugación, 232
- fibras como artefatos, 253

Parásitos y eosinófilos de líquidos serosos, 242,

Véase también Microorganismos

Picnosis, 225, 253

Plaquetas, 13

- anomalía de May-Hegglin, 144
- dismegacariopoyesis, 182
- en representación gráfica de hematopoyesis,

frotis de sangre periférica, 6

- - artefactos, 224
- - evaluación, 6
- maduración, 37
- paludismo versus, 206
- síndromes mielodisplásicos, 175

Plasmocitos, 13

- en representación gráfica de hematopoyesis,
   13
- Ifquidos serosos, 241
- maduración, 85
- variaciones, 222

Plasmodium falciparum, 208

Plasmodium, especies de, 206

- artefactos en frotis de sangre periférica versus, 224
- especies de Babesia versus, 208

Policitemia secundaria, 202c

Policitemia vera (PV), 172

- clasificación, 170r
- puntuación para FAL, 202c

Policromasia, 92, 229

Poro nuclear, 14

Precipitado de colorante versus bacteria,

Tinción de inmunoglobulinas, 222

Procritroblastos, 21

Prolinfocito T, 82, 88

Prolinfocitos, 82, 88

Promielocitos, 13, 44, 54

Promonocitos, 13, 58, 64

Pronormoblasto, 13, 20, 32

Punción lumbar, 236

Punteado basófilo, 108c, 110

Puntuación de FAL para reacción leucemoide, 202

Púrpura trombocitopénica trombótica, 104

#### Q

Quemaduras, 96

- eritrocitos, 95, 103
- leucocitos, 135, 136, 137

Quimioterapia, 136

- leucocitos, 135, 136, 137

#### R

RDW (índice de la amplitud de distribución eritrocítica), 228

Reacciones antígeno-anticuerpo, 105

- autoaglutinación, 105

Rechazo de injerto renal, 104

Rechazo de trasplante renal, 104

Recién nacido, 90

- enfermedad hemolítica, 123

- eritrocitos, 89, 91

morfología de la sangre periférica normal,
 228

Recuento de células nucleadas por citocentrifugación, 232

Recuento diferencial de leucocitos, 5

- células halladas, 8c

- frotis de sangre periférica, 4

- preparados de citocentrifugación, 232

- procedimiento, 6

Retículo endoplasmático, 14, 16, 16c Retículocitos, 29

- características de tinción, 108c

- cuerpos de Heinz versus, 113

- maduración, 27, 31

Ribosomas, 17c

Rouleaux de eritrocitos, 105

#### s

Sangre anticoagulada con ácido etilendiaminotetraacético (EDTA), 2, 225

Satelitismo plaquetario, 225

Seudogota, 250

Sideroblastos en anillo, 1761, 179

Siderófagos en líquido cefalorraquídeo, 237

Sindrome de Hunter, 146

Síndrome de Hurler, 146

Síndrome urémico hemolítico, 104

Síndromes mielodisplásicos, 175

anillo de Cabot, 112

- características, 177

clasificación, 152, 153r, 176r

- desgranulación/agranulación, 139

- diseritropoyesis, 177

- dismegacariopoyesis, 182

- hiposegmentación nuclear, 132

- puntuación para FAL, 202

- tamaño de eritrocitos, 90

Síntesis anormal de hemo, 110

Sistema nervioso central, 234

- hemorragia o infarto, 234, 237

SMD, 176, Véase también Síndromes mielodisplásicos

#### T

Técnica del portaobjetos en cuña, 2 Tinción de ácido peryódico de Schiff (PAS), 198, 199c

Tinción para alfa-naftil acetato esterasa (ANAE), 199c

Tinción para alfa-naftil butirato esterasa (ANBE), 198, 199c

Tinción de azul de metileno, 5

- frotis de sangre periférica, 1

- inclusiones eritrocíticas, 107c, 112

- tinción de frotis de sangre periférica, 5

Tinción de azul de prusia para inclusiones critrocíticas, 108c

Tinción para carbohidratos, 198

Tinción de esteroles, 198

Tinción de fosfolípidos, 198

Tinción para glucógeno, 198

Tinción para glucoproteínas, 222

Tre 11 1

Tinción de gránulos con peroxidasa, 198

Tinción para grasas, 198

Tinción para hierro, 108c, 111, 179

Tinción para lípidos, 198

Tinción para mieloperoxidasa (MPO), 198, 199c

Tinción para MPO (mieloperoxidasa), 198, 199c

Tinción para naftol AS-D cloroacetato esterasa (NASDA), 199c

Tinción de negro Sudán B (NSB), 198, 199c

Tinción de nuevo azul de metileno para inclusiones eritrocíticas, 113 Tinción de PAS (ácido peryódico de Schiff), 198, 199c

Tinción de Wright, 233

- de cristales de líquido sinovial, 248
- de preparados de citocentrifugación, 232

Tinción de Wright-Giemsa, 5, 108c

Tinciones, 2, Véanse también los nombres específicos

- citoquímicas, 197
- fosfatasa ácida leucocítica tartrato resistente, 200
- fosfatasa alcalina leucocítica, 201
- - inmunoperoxidasa, 203
- para leucemias agudas, 198, 199c
- cristales sinoviales, 248
- de glucoproteínas e inmunoglobulinas, 222
- de incusiones eritrocíticas, 108c, 113
- frotis de sangre periférica, 1, 4
- precipitados versus bacterias, 224
- preparado de citocentrifugación, 232

Trasplante, 104

- esquizocitos, 104.
- linfocitos reactivos, 148
- de órganos, 148

Trastornos linfoproliferativos malignos, 185

- características, 186
- leucemia de células vellosas, 189, 200
- leucemia linfocítica crónica, 188
- leucemia prolinfocítica, 187
- leucemia/linfoma de Burkitt, 166, 194
- leucemia/linfoma de linfocitos T, 193

- linfoma no Hodgkin, 192, 246
- macroglobulinemia de Waldenström, 190
- mieloma múltiple, 190

Trastornos mieloproliferativos, 169

- clasificación, 152, 170r
- hiposegmentación nuclear, 132
- histiocito azul marino, 143
- leucemia mieloide crónica, 171
- mielofibrosis con metaplasia mieloide,
   174
- policitemia vera, 172

Tripanosomas, 210

Trombocitemia esencial, 170r

Trombocitopenia, 144

Tuberculosis, 241

#### U

Unidad formadora de colonias de granulocitos, eritrocitos, monocitos, megacariocitos (CFU-GEMM), 12

Uremia, 95

#### V

Vacuolas, 14, 148, 149c

Vacuolización, 136

Ventana en agrupamiento celular, 243, 244, 245c

Volumen celular medio (VCM), 228

#### Z

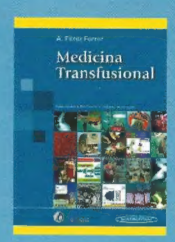
Zona pálida del eritrocito, 92

549 699709

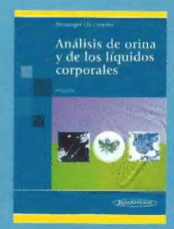
B.C. Refer Hedicing

1.13

770115190306087 Universidad Nacional de Colombia-Rogolá



Pérez Ferrer Medicina Transfusional 174 paginas / rústica / 17 x 24 / 2010

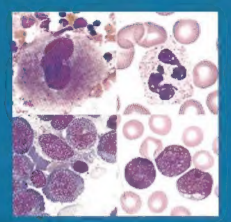


Strasinger → Di Lorenzo

Análisis de Orina y de las Liquidos Corporales. 5° edición

320 páginos / rústica / 20 x 20 / 2010

## Carr • Rodak



## Atlas de Hematología Clínica

3a EDICIÓN

Este atlas, cuyo objetivo primordial es enseñar a identificar las células con el microscopio, cubre los principios básicos de la morfología hematológica, entre ellos, el examen de frotis de sangre periférica, la maduración de las líneas celulares sanguíneas y el análisis de diversos trastornos clínicos. Incluye más de 400 microfotografías, diagramas esquemáticos y microfotografías electrónicas que ilustran desde la maduración normal de las células hasta el desarrollo de varias patologías.

Sus características sobresalientes son:

- La descripción del frotis de sangre periférica, su preparación y análisis, y de la hematopoyesis en general.
- La revisión de la maduración celular, con esquemas individuales de la maduración de cada línea celular que resaltan la célula en estudio.
- Las descripciones de cada tipo celular, incluidos tamaño, intervalo de referencia y características del núcleo y del citoplasma.
- Ejemplos de células y trastornos específicos para comparar las células anormales entre si y con las células normales.
- Capítulos nuevos sobre la morfología normal de la sangre periférica del recién nacido y los hallazgos microscópicos más frecuentes en otros líquidos corporales.

 El detalle de las tinciones citoquímicas comunes, con un cuadro sinóptico para su interpretación y guía en la clasificación de los trastornos leucoproliferativos benignos y malignos.

Un recurso integral y valioso para un público diverso que incluye estudiantes de medicina, residentes de hematología, especialistas en hemoterapia, médicos generales, bioquímicos, y otros profesionales y técnicos que trabajan en laboratorios de análisis clínicos.

ISBN: 978-950-06-0101-6



Publicado originalmente como Clinical Hematology Atlas Esta traducción se publica bajo contrato con Elsevier



